

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 251/22, A61K 31/53, C07D 405/14, 409/14, 401/14, 403/14, 251/18, 403/04, 401/04, 417/04, 413/04, 405/04, 413/14,

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/11633

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum: .

11. März 1999 (11.03.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/05101

DE

(22) Internationales Anmeldedatum: 12. August 1998 (12.08.98)

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, MX, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 35 800.4

18. August 1997 (18.08.97)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Mit geänderten Ansprüchen.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KÜFNER-MÜHL, Ulrike [DE/DE]; Schlossbergstrasse 8, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). SCHEUPLEIN, Stefan, Wolfgang [DE/DE]; Selztalstrasse 44, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). POHL, Gerald [DE/DE]; Im Weiher 8, D-55435 Gau-Algesheim (DE). GAIDA, Wolfgang [DE/DE]; Selztalstrasse 77b, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). LEHR, Erich [DE/DE]; In der Toffel 5, D-55425 Waldalgesheim (DE). MIERAU, Joachim [DE/DE]; An den Weiden 3. D-55127 Mainz (DE). MEADE, Christopher, John, Montague [GB/DE]; Burgstrasse 104, D-55411 Bingen am Rhein (DE).

- (54) Title: TRIAZINES WITH AN ADENOSINE ANTAGONISTIC EFFECT
- (54) Bezeichnung: TRIAZINE MIT ADENOSINANTAGONISTISCHER WIRKUNG
- (57) Abstract

The invention relates to novel triazine derivatives, a method for the production thereof and the use of triazines as medicaments, especially as medicaments with an adenosine antagonistic effect.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Triazin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung von Triazinen als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IB	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	ΠL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Ц	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

Triazine mit adenosinantagonistischer Wirkung

Die Erfindung betrifft neue Triazin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung von Triazinen als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Triazine der allgemeinen Formel (I) eine Affinität zu Adenosin-Rezeptoren aufweisen und somit eine neue Klasse von Adenosin-Antagonisten darstellen.

10

Adenosin-Antagonisten können in den Fällen eine therapeutisch nutzbare Wirkung entfalten, in denen Krankheiten oder pathologische Situationen mit einer Aktivierung von Adenosin-Rezeptoren verbunden sind.

- Adenosin ist ein endogener Neuromodulator mit überwiegend hemmenden (inhibitorischen) Wirkungen im ZNS, im Herzen, in den Nieren und anderen Organen. Die Effekte von Adenosin werden über mindestens drei Rezeptor-Subtypen vermittelt: Adenosin A₁-, A₂- und A₃- Rezeptoren.
- Im ZNS entfaltet Adenosin inhibitorische Wirkungen vorwiegend über die Aktivierung von A₁-Rezeptoren: praesynaptisch durch Hemmung der synaptischen Übertragung (Hemmung der Freisetzung von Neurotransmittern wie Acetylcholin, Dopamin, Noradrenalin, Serotonin, Glutamat u.a.), postsynaptisch durch Hemmung der neuronalen Aktivität.

2

A₁-Antagonisten heben die inhibitorischen Wirkungen von Adenosin auf und fördern die neuronale Transmission und die neuronale Aktivität.

A₁ Antagonisten sind deshalb von großem Interesse für die Therapie zentralnervöser degenerativer Erkrankungen wie senile Demenz vom Morbus Alzheimer Typ und altersassoziierte Störungen der Gedächtnis- und Lernleistungen.

Die Krankheit umfaßt neben der Vergeßlichkeit in der milden Form und der völligen Hilflosigkeit und absoluten Pflegebedürftigkeit bei der schwersten Form eine Reihe anderer Begleitsymptome wie Schlafstörungen, Moto-Koordinationsstörungen bis zum Bild eines Morbus Parkinson, ferner eine erhöhte Affektlabilität sowie auch depressive Symptome. Die Krankheit ist progredient und kann zum Tode führen.

Die bisherige Therapie ist unbefriedigend. Spezifische Therapeutika fehlen bis jetzt vollständig. Therapieversuche mit Acetylcholinesterase-Inhibitoren zeigen nur bei einem geringen Teil der Patienten eine Wirkung, sind jedoch mit einer hohen Nebenwirkungsrate verbunden.

Die Pathophysiologie des M. Alzheimer und SDAT ist charakterisiert durch eine schwere Beeinträchtigung des cholinergen Systems, jedoch sind auch andere Transmittersysteme betroffen. Durch den Verlust praesynaptischer cholinerger und anderer Neurone und der daraus resultierenden mangelnden Bereitstellung von Neurotransmittern ist die neuronale Übertragung und die neuronale Aktivität in den für Lernen und Gedächtnis essentiellen Hirnarealen empfindlich vermindert.

Selektive Adenosin A₁-Rezeptor Antagonisten fördern die neuronale Transmission durch vermehrte Bereitstellung von Neurotransmittern, erhöhen die Erregbarkeit postsynaptischer Neurone und können damit der Krankheit symptomatisch entgegenwirken.

Die hohe Rezeptoraffinität und -Selektivität einiger der beanspruchten Verbindungen sollte es erlauben, M. Alzheimer und SDAT mit niedrigen Dosen zu therapieren, so daß kaum mit Nebenwirkungen zu rechnen ist, die nicht auf die Blockade von A₁-Rezeptoren zurückzuführen sind.

Eine weitere Indikation für zentralwirksame Adenosin-A₁-Antagonisten ist die Depression. Der Therapieerfolg antidepressiver Substanzen scheint mit einer Aufregulation von A₁-Rezeptoren verbunden zu sein. A₁-Antagonisten können zur Aufregulierung von Adenosin-A₁-Rezeptoren führen und somit einen neuen Therapieansatz zur Behandlung von depressiven Patienten bieten.

Weitere Einsatzgebiete insbesondere für A₂-selektive Adenosinantagonisten sind neurodegenerative Erkrankungen wie Morbus Parkinson und darüberhinaus die Migräne. Adenosin hemmt die Freisetzung von Dopamin aus zentralen synaptischen Endigungen durch Interaktionen mit Dopamin-D₂-Rezeptoren. A₂ Antagonisten steigern die Freisetzung und die Verfügbarkeit von Dopamin und bieten damit ein neues therapeutisches Prinzip zur Behandlung des M. Parkinson.

Bei der Migräne scheint eine über A₂-Rezeptoren mediierte Vasodilatation cerebraler Gefäße mitbeteiligt zu sein. Selektive A₂-Antagonisten hemmen die Vasodilatation und können somit nützlich zur Behandlung der Migräne sein.

Auch zur Therapie peripherer Indikationen können Adenosinantagonisten Verwendung finden.

Beispielsweise kann die Aktivierung von A₁-Rezeptoren in der Lunge zu einer Bronchokonstriktion führen. Selektive Adenosin A₁- Antagonisten relaxieren die tracheale glatte Muskulatur, bewirken eine Bronchodilatation und können dadurch als Antiasthmamittel nützlich sein.

Über die Aktivierung von A₂-Rezeptoren kann Adenosin unter anderem eine respiratorische Depression und Atemstillstand hervorrufen. A₂-Antagonisten bewirken eine respiratorische Stimulation. Beispielsweise werden Adenosin-Antagonisten (Theophyllin) zur Behandlung der Atemnot und zur Vorbeugung des "plötzlichen Kindstodes" bei Frühgeburten eingesetzt.

Wichtige Therapiefelder für Adenosin-Antagonisten sind ferner kardiovaskuläre Erkrankungen und Nierenerkrankungen.

Am Herzen entfaltet Adenosin über die Aktivierung von A₁-Rezeptoren eine Hemmung der elektrischen und kontraktilen Aktivität. Verbunden mit einer über A₂-Rezeptoren mediierten koronaren Vasodilatation wirkt Adenosin negativ chronotrop,-inotrop,-dromotrop, -bathmotrop, bradykard und erniedrigt das Herzminutenvolumen.

Adenosin A₁-Rezeptor-Antagonisten vermögen durch Ischämie und nachfolgende
Reperfusion bedingte Schädigungen am Herzen und an der Lunge zu verhindern.
Deshalb könnten Adenosinantagonisten zur Prävention oder frühen Behandlung
von Ischämie-Reperfusions bedingten Schädigungen des Herzenz z.B. nach
coronar Bypass-Chirurgie, Herztransplantation, Angioplastie oder thrombolytischer
Therapie des Herzens und ähnlicher Eingriffe eingesetzt werden. Entsprechendes
gilt für die Lunge.

An den Nieren bewirkt die Aktivierung von A₁-Rezeptoren eine Vasokonstriktion afferenter Arteriolen und dadurch bedingt einen Abfall des renalen Blutflusses und der glomerulären Filtration.

A1 Antagonisten wirken an der Niere wie starke kaliumsparende Diuretika und können somit zur Nierenprotektion sowie zur Behandlung von Oedemen, Niereninsuffizienz und akutem Nierenversagen eingesetzt werden.

Aufgrund des Adenosin-Antagonismus am Herzen und der diuretischen Wirkung können A₁-Antagonisten bei verschiedenen kardiovaskulären Erkrankungen therapeutisch wirksam eingesetzt werden wie z.B. bei Herzinsuffizienz, Arrhytmien (Bradyarrhytmien) assoziiert mit Hypoxie oder Ischämie, Überleitungsstörungen,

5 Hypertonie, Ascites bei Leberversagen (hepato-renales Syndrom) und als Analgetikum bei Durchblutungsstörungen.

A3-Antagonisten hemmen die durch A3-Rezeptor-Aktivierung bedingte
Degranulation von Mastzellen und sind daher therapeutisch nützlich bei allen
Krankheiten und pathologischen Situationen, die in Zusammenhang mit MastzellenDegranulation stehen: z.B. als antiinflammatorische Substanzen, bei
Überempfindlichkeitsreaktionen wie z.B. Asthma, allergischer Rhinitis, Urticaria, bei
myocardialer reperfusion injury, Scleroderma, Arthritis, Autoimmun-Krankheiten,
entzündlichen Darmkrankheiten u.a..

Die zystische Fibrose - auch als Mukoviszidose bekannt - ist eine erbliche Stoffwechselstörung, hervorgerufen durch einen genetischen Defekt eines bestimmten Chromosoms. Durch eine vermehrte Produktion und erhöhte Viskosität des Sekrets der mukösen Drüsen in den Bronchien kann es zu schweren Komplikationen im Bereich der Atemwege kommen. Erste Untersuchungen haben gezeigt, daß A1-Antagonisten den Efflux von Chloridionen z.B. bei CF PAC Zellen erhöhen. Ausgehend von diesen Befunden kann erwartet werden, daß bei Patienten, die an zystischer Fibrose (Mukovizidose) erkrankt sind, die erfindungsgemäßen Verbindungen den gestörten Elektrolythaushalt der Zellen regulieren und die Symptome der Erkrankung gemildert werden.

25

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}$$
 N
 R^{2}
 N
 R^{3}
 N
 R^{4}

30

als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung, worin

R¹ Wasserstoff:

35

R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

15

- R³ -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CN;
- R³ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R³ C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
 C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder
 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe,
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl
 substituiert sein kann;
- R³ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol;
- R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
 - R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R⁴ C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,

$$\label{eq:continuous} \begin{split} &C_1\text{-}C_4\text{-}\text{Alkyloxy-}C_1\text{-}C_4\text{-}\text{alkyl}, \text{ Amino, } C_1\text{-}C_4\text{-}\text{Alkylamino,} \\ &C_1\text{-}C_4\text{-}\text{Dialkylamino, } C_1\text{-}C_4\text{-}\text{Alkyloxycarbonyloxy oder } C_6\text{-}C_{10}\text{-}\text{Aryloxycarbonyloxy;} \end{split}$$

- R⁴ Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
 - einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeuten können.
- Erfindungsgemäß bevorzugt ist die Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}$$
 N
 R^{2}
 N
 R^{3}
 N
 R^{4}
 (I)

als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung, worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

15

15

- R³ C₃-C₆-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- 20 R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
 - R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
 - R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
 - ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder

10

20

30

8

7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;

einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
bedeuten können.

Von besonderem Interesse ist ferner die Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N & R^{4}
\end{array}$$

als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung, worin

- R1 Wasserstoff;
- R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;
- 25 R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;
 - Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

15

20

25

30

- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet.

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

10

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zusammensetzungen, insbesondere pharmazeutische Zusammensetzungen mit adenosinantagonistischer Wirkung enthaltend als Wirkstoff einen oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin die Reste R¹, R², R³ und R⁴ die zuvor genannte Bedeutung aufweisen.

Die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) schließt die Verwendung der gegebenenfalls vorliegenden Enantiomere oder Diastereomere in optisch reiner Form oder als Gemische mit ein. Desweiteren können die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure, überführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure,

Methansulfonsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht. Ferner können Mischungen der vorgenannten Säuren eingesetzt werden.

Die für die Verbindungen der Formel (I) ermittelten A₁-Rezeptorbindungswerte wurden in Analogie zu Ensinger et al. in "Cloning and functional characterisation of human A₁ adenosine Receptor - Biochemical and Biophysical Communications, Vol 187, No. 2, 919-926, 1992" bestimmt und sind in Tabelle 6 zusammengefaßt.

Die in Tabelle 7 zusammengefassten A₃-Rezeptorbindungswerte wurden in Analogie zu Salvatore et al. "Molecular cloning and characterization of the human A₃-adenosine receptor" (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90, 10365-10369, 1993) ermittelt.

Aus dem Stand der Technik sind 1,3,5-Triazin-Derivate bekannt. Die Verbindungen 2-Amino-4,6-bis(4-methylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-bis(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-bis(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-bis(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin und 2-Amino-4,6-bis(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin werden beispielsweise durch die DE 1212547 beschrieben. Ein Verfahren zur Herstellung von u.a. 2-Amino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin ist durch die DE 1135477 bekannt. Die BE 667044 offenbart unsymmetrisch substituierte Triazine wie z.B. das 2-Amino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin, das 2-Amino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin oder das 2-Methylamino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin. Aus der DE 2013424 ist u.a. das 2-Phenyloxy-4-amino-6-phenyl-1,3,5-triazin bekannt. Die DE 2262188 beschreibt das 2-Amino-4,6-bis(4-pyridyl)-1,3,5-triazin. Ferner sind beispielsweise

15

20

25

bekannt die Amino-triazine 2-Amino-4,6-bis(2-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin (CH 419155) und 2-Amino-4,6-bis(2-furyl)-1,3,5-triazin (GB 1094858).

Die Erfindung betrifft ferner die neuen Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}_{N}$$
, R^{2}
 N
 R^{3}
 N
 R^{4} (1)

worin

- R1 Wasserstoff;
- R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;
- R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
 - ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
 - R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
 - R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,

10

15

20

25

30

35

12

C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

- R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Benzyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
 - einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
 durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
 bedeutet,
 - mit der Maßgabe, daß, wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;
 - wenn ${\sf R}^2$ Wasserstoff und ${\sf R}^3$ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;
 - wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;
 - wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

20

25

35

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R^2 Ethyl und R^3 Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

10

14

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl sein kann; wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet, R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann; wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet, R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N \\
\end{array}$$
(I)

worin

R1 Wasserstoff;

20

25

30

35

- R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;
- R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
 - R³ Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

15

25

- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
 - R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
 - R⁴ Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
 - R⁴ Pyridyl-C₁-C₄-alkyl oder Pyridyl-C₂-C₄-alkenyl;
 - Furyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂ oder Halogen substituiert sein kann;
 - R⁴ Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
- R⁴ Thienyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Halogen, Oxazolyl oder NO₂ substituiert sein kann;
 - R⁴ Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl,
 Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinolinyl, Benzo[b]furanyl,
 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl, die
 gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der
 Reste C₁-C₄-Alkyl, bevorzugt Methyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet,

10

15

20

25

30

35

mit der Maßgabe, daß, wenn \mathbb{R}^2 Wasserstoff und \mathbb{R}^3 Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn \mathbb{R}^2 Wasserstoff und \mathbb{R}^3 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann:

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet.

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

15

20

25

wenn R² Wasserstoff bedeutet, R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;
wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl sein kann;
wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;
wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

18

Von besonderm Interesse sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N \\
\end{array}$$
(I)

5 worin

10

15

20

25

30

35

R1 Wasserstoff;

R2 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff;

R³ Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl;

- R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Chlor, Fluor, NO₂, Methyl, Methoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, N-Acetylamino, Dimethylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, Acetoxy, Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy;
- R³ Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, die jeweils ein-, zwei- oder dreifach durch Methyl substituiert sein können;
- R⁴ gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch OH, =O, Methyl oder Methoxy substituiertes Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl;

R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

Phenyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste OH, Fluor, Chlor, Brom, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Acetyl, Phenylcarbonyl, Acetoxy, Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, N-Acetylamino, Methoxycarbonyloxy, Ethoxycarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy substituiert sein kann;

15

20

25

30

- R⁴ Benzyl, Phenylethyl, Phenylethenyl, Phenylethinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- R⁴ gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder -S-Methyl;
- R⁴ Pyridylmethyl oder Pyridylethenyl;
- R⁴ Furyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Methoxymethyl, Phenyl, NO₂, Fluor, Chlor oder Brom;
 - R⁴ Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
 - R⁴ Thienyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Methyl, Fluor, Chlor, Brom, Oxazolyl oder NO₂;
 - R⁴ Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl, Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinolinyl, Benzo[b]furanyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl, die gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein können durch Methyl, Ethyl, Propyl, NO₂, Fluor, Chlor oder Brom, bedeutet,
- mit der Maßgabe, daß, wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;
 - wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;
 - wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;
 - wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

15

20

25

30

35

20 wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet, nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann: wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet, nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann; wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet, 5 R4 nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann: wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet, nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann; R4 wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet, nicht 4-Nitrophenyl sein kann; wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet, nicht 4-Chlorphenyl sein kann; wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet, nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann; wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet, nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann; wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet. nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann; wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet, R4 nicht Phenyl sein kann; wenn R² Wasserstoff bedeutet.

wenn R² Wasserstoff bedeutet,
R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl,
3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl,
4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl
oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können.

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann; wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann; wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet, R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

15

20

25

30

35

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl sein kann;
wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;
wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N \\
\end{array}$$
(I)

worin

R1 Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff;

R³ Cyclohexyl, Phenyl, Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl, 3,5-Difluorphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl, 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 2-Furyl, 2-Thienyl, Pyridyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

10

15

20

25

30

35

R⁴ Cylopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Hydroxycyclohexyl, Methoxycyclohexyl, Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

R4 Phenyl, Hydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 2,3-Dimethoxyphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl, 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, Chlorphenyl, 3,4-Dichlorphenyl, Methylphenyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, 4-t-Butylphenyl, 3,4-Dimethylphenyl, 3,5-Dimethylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl, Nitrophenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, Trifluormethylphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, Benzyl, 2-Phenylethyl, Phenyl-CH=CH-, Phenyl-C=C-, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy, 3,4-Methylendioxophenyl. 2,3-Methylendioxophenyl oder Phenylamino;

R4 gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl, Pyridylmethyl, Pyridyl-CH=CH-, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Thiomethyl-pyridin-3-yl, 2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl, 2-Methyl-3-furyl, 3-Methoxymethyl-2-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, 2-Methyl-5-phenyl-3-furyl, Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl, 3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, Thiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl, 1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl, 2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl, 1,2-Oxazol-5-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-3-yl, bedeutet,

15

20

25

30

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl,
2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 4-Chlorphenyl oder 2-Pyridyl sein können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Von besonderm Interesse sind ferner Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^1$$
, R^2
 N N R^4
 R^3 N R^4

worin

5

10

15

20

25

Wasserstoff; R^1

 R^2 Wasserstoff oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff:

 R^3 Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,

3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,

3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,

3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,

3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl,

3,4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

R4 Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl,

3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,

3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl,

4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,

3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl,

4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,

3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl,

3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,

4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl,

4-Chlor-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl,

3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl;

1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl,
6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl,
2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl,
2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl,
4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl,
Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl,
3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl,
2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl,
5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,
1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl,
1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl,
2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,
1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder
Chinolin-3-yl, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß.

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann; wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann; wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet, R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet, R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 4-Chlorphenyl sein können;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

15

20

Ferner sind besonders bevorzugt Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N & R^{4}
\end{array}$$

worin

5

10

30

35

R1 Wasserstoff;

R² Wasserstoff;

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 2-Thienyl oder 3-Pyridyl;

R⁴ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 15 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 20 3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl, 2,3-Methylendioxophenyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-Methyl-2thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder 25 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß, wenn \mathbb{R}^3 3-Pyridyl bedeutet, \mathbb{R}^4 nicht Phenyl sein kann und wenn \mathbb{R}^3 Phenyl bedeutet, \mathbb{R}^4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N & R^{4}
\end{array}$$

worin

R1 Wasserstoff;

R² Wasserstoff;

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl

oder 3-Pyridyl;

R⁴ 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,
3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl,
4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl,
4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl,
3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,
3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl,
3-Methyl-2-furyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder
4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß wenn \mathbb{R}^3 Phenyl bedeutet, \mathbb{R}^4 nicht 4-Methylphenyl sein kann.

Gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische können die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung, in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure, überführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure,

Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht. Ferner können Mischungen der vorgenannten Säuren eingesetzt werden.

15

20

Als Alkylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden verzweigte und unverzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, soweit nicht anders beschrieben bevorzugt mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen betrachtet, beispielsweise werden genannt: Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl und Octyl. Diese Bezeichnungen umfassen die jeweils möglichen Isomeren; sofern nicht anders beschrieben steht beispielsweise Propyl für n-Propyl, iso-Propyl, und Butyl steht für n-Butyl, iso-Butyl, sec. Butyl, tert.-Butyl etc.

Substituierte Alkylgruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C₁-C₆-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C₁-C₆-Alkyl, -S-C₁-C₆-Alkyl.

Als Alkenylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden verzweigte und unverzweigte Alkenylgruppen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 2 bis 3 Kohlenstoffatomen genannt, soweit sie mindestens eine Doppelbindung aufweisen, beispielsweise auch oben genannte Alkylgruppen bezeichnet, soweit sie mindestens eine Doppelbindung aufweisen, wie zum Beispiel
 Vinyl (soweit keine unbeständigen Enamine oder Enolether gebildet werden), Propenyl, iso-Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Hexenyl.

Substituierte Alkenylgruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C₁-C₆-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C₁-C₆-Alkyl, -S-C₁-C₆-Alkyl.

Als Alkinylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden
Alkinylgruppen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen bezeichnet, soweit sie mindestens
eine Dreifachbindung aufweisen, beispielsweise Ethinyl, Propargyl, Butinyl, Pentinyl,
Hexinyl.

Substituierte Alkinylgruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C₁-C₆-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C₁-C₆-Alkyl, -S-C₁-C₆-Alkyl.

Als Cycloalkylreste mit 3 - 6 Kohlenstoffatomen werden beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl bezeichnet, die auch durch verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, und/oder Halogen oder wie zuvor definiert substituiert sein können.

Als Halogen wird im allgemeinen Fluor, Chlor, Brom oder Jod bezeichnet.

Der Begriff Aryl steht für ein aromatisches Ringsystem mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, das, soweit nicht anders beschrieben, beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen kann: C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkyloxy, Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, CF₃, Cyano, Nitro, -CHO, -COOH, -COO-C₁-C₆-Alkyl, -S-C₁-C₆-Alkyl. Bevorzugter Arylrest ist Phenyl.

Als Beispiele für N-verknüpfte cyclische Reste der allgemeinen Formel NR⁸R⁹ werden genannt: Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, 2-Methylpyrrolidin, 3-Methylpyrrolidin, Piperidin, Piperazin, N-Methylpiperazin, N-Ethylpiperazin, N-(n-Propyl)-piperazin, N-Benzylpiperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, bevorzugt Morpholin, N-Benzylpiperazin, Piperazin, und Piperidin, wobei die genannten Heterocyclen auch durch Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, bevorzugt Methyl, oder wie in den Definitionen angegeben substituiert sein können.

Als C-verknüpfte 5- oder 6-gliedrige heterocyclische Ringe, die als Heteroatome
Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel enthalten können, werden beispielsweise Furan,
Tetrahydrofuran, 2-Methyltetrahydrofuran, 2-Hydroxymethylfuran,
Tetrahydrofuranon, γ-Butylrolacton, α-Pyran, γ-Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran,
Dioxan, Thiophen, Dihydrothiophen, Thiolan, Dithiolan, Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin,
Pyrazol, Pyrazolin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Triazol, Tetrazol, Pyridin,
Piperidin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Piperazin, Triazin, Tetrazin, Morpholin,
Thiomorpholin, Oxazol, Isoxazol, Oxazin, Thiazol, Isothiazol, Thiadiazol, Oxadiazol,
Pyrazolidin genannt, wobei der Heterocyclus wie in den Definitionen angegeben substituiert sein kann.

³⁵ "=0" bedeutet ein über eine Doppelbindung verknüpftes Sauerstoffatom.

Die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können oral, transdermal, inhalativ oder parenteral verabreicht werden. Die erfindungsgemäßen Verbindungen liegen hierbei als aktive Bestandteile in üblichen Darreichungsformen vor,

beispielsweise in Zusammensetzungen, die im wesentlichen aus einem inerten pharmazeutischen Träger und einer effektiven Dosis des Wirkstoffs bestehen, wie beispielsweise Tabletten, Dragées, Kapseln, Oblaten, Pulver, Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Sirupe, Suppositorien, transdermale Systeme etc. Eine wirksame Dosis der erfindungsgemäßen Verbindungen liegt bei einer oralen Anwendung zwischen 1 und 100, vorzugsweise zwischen 1 und 50, besonders bevorzugt zwischen 5-30 mg/Dosis, bei intravenöser oder intramuskulärer Anwendung zwischen 0,001 und 50, vorzugsweise zwischen 0,1 und 10 mg/Dosis. Für die Inhalation sind erfindungsgemäß Lösungen geeignet, die 0,01 bis 1,0, vorzugsweise 0,1 bis 0,5 % Wirkstoff enthalten. Für die inhalative Applikation ist die Verwendung von Pulvern bevorzugt. Gleichfalls ist es möglich, die erfindungsgemäßen Verbindungen als Infusionslösung, vorzugsweise in einer physiologischen Kochsalzlösung oder Nährsalzlösung einzusetzen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können nach folgenden Verfahren, die teilweise aus dem Stand der Technik bekannt sind, hergestellt werden.
 Die Synthese von Triazinen der allgemeinen Formel (I), in denen R³=R⁴=R bedeutet, kann durch die Umsetzung von Nitrilen (1) mit den Guanidin-Derivaten (2) in Anlehnung an literaturbekannte Verfahren erfolgen (Schema 1).

2 R-CN +
$$R^1$$
 R^2 R^1 R^2 R^3 R^4 R^4 Schema 1: (1) (2) $R = R3 = R4$ (I)

Hierzu wird ein Nitril mit einem Guanidin-Derivat in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt Dimethylsulfoxid, gelöst und mit Base, bevorzugt Natriumhydrid versetzt. Nach Rühren bei Raumtemperatur wird die Reaktion auf 50 bis 100°C, bevorzugt 70 bis 90°C, besonders bevorzugt 80°C erwärmt. Die Reaktion ist nach 2 bis 24 Stunden, bevorzugt 4 bis 12 Stunden vollständig.

Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I), in denen $R^3 \neq R^4$, sind auf einem anderen Weg erhältlich. Hierzu werden zunächst die Nitrile (1) in die Imidoester (3) überführt. (Schema 2).

$$R^3$$
-CN $\xrightarrow{\text{MeOH}}$ R^3 $\xrightarrow{\text{NH}}$ R^3 $\xrightarrow{\text{NH}}$ (3)

Zur Darstellung der Imidoester (3) werden die käuflich erhältlichen oder nach literaturbekannten Verfahren zugänglichen Nitrile (1) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem etherischen Lösungsmittel, besonders bevorzugt in Diethylether gelöst und mit dem entsprechenden Alkohol, bevorzugt Methanol versetzt.

Anschließend wird trockenes Chlorwasserstoffgas eingeleitet und der Ansatz unter Kühlung oder bei Raumtemperatur zwischen 8 und 24 Stunden, bevorzugt zwischen 12 und 20 Stunden, besonders bevorzugt 18 Stunden gerührt. Die Hydrochloride der Imidoester (3) werden durch Kristallisation erhalten. Die Imidate (3) lassen sich anschließend aus den so erhaltenen Hydrochloriden durch Behandeln mit Base freisetzen.

Eine alternative Vorgehensweise zur Synthese der Imidate (3) umfaßt die Umsetzung der Nitrile (1) mit Alkali- oder Erdalkali-alkoholaten. Geeignete Alkali- und Erdalkalimetalle sind Beispielsweise Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium, Calzium, bevorzugt Natrium. Als Base bevorzugt ist Natriummethanolat. Diese Umsetzung ist z. B. in Anlehnung an J. Org. Chem. 26 (1961) 417 durchführbar.

Die Imidoester (3) werden anschließend durch Umsetzung mit Carbonsäurechloriden (4) in die Acylimidate (5) überführt (Schema 3).

20

Schema 3:

Hierzu werden die Iminoether (3) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem schwach polaren Lösungsmittel, besonders bevorzugt in Toluol, gelöst und mit einer organischen Base, bevorzugt einem tertiären Amin, besonders bevorzugt Triethylamin versetzt. Unter Kühlung auf -10 bis +10°C, besonders bevorzugt 0-5°C, wird das geeignet substituierte Säurechlorid, welches entweder käuflich oder nach literaturbekannten Verfahren darstellbar ist, langsam zugegeben und bis zum vollständigen Umsatz bei gleichbleibender Temperatur oder Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird filtriert und das Filtrat vom Lösungsmittel befreit. Eine weitergehende Reinigung der so erhaltenen Rohprodukte (5) ist im allgemeinen nicht erforderlich.

Durch Behandeln der rohen Acylimidate (5) mit den Guanidin-Derivaten (2) werden die unsymmetrisch substituierten Triazine der Formel (I) zugänglich (Schema 4).

OMe O
$$\begin{array}{c|ccccc}
R^{1} & R^{2} & R^{1} & R^{2} \\
\hline
OMe O & H_{2}N & NH & N & N \\
R^{3} & N & R^{4} & \hline
\end{array}$$
(5)
$$\begin{array}{c|ccccccc}
R^{1} & R^{2} & R^{1} & R^{2} \\
\hline
N & N & N & N & R^{4} \\
\hline
(1)$$

5 Schema 4:

20

30

Hierzu werden die Acylimidate (5) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem alkoholischen Lösungsmittel, besonders bevorzugt in tert.-Butanol mit den Guanidin-Derivaten (2) unter Rühren umgesetzt. Die Reaktion kann bei erhöhter Temperatur, bevorzugt aber bei Raumtemperatur durchgeführt werden und ist nach 0,5 bis 24 Stunden beendet. Das freie Guanidin wird bevorzugt direkt vor der Umsetzung aus einem Säureadditionssalz, bevorzugt aus Guanidinhydrochlorid durch Einwirken von Base generiert. Hierzu sind Alkalialkoholate in alkoholischer Lösung besonders geeignet, bevorzugt ist die Verwendung von Natrium- oder Kaliummethanolat bzw. Natrium- oder Kalium-ethanolat, besonders bevorzugt ist

Natriumethanolat.

Nach der oben beschriebenen Umsetzung gemäß Schema 4 werden die Triazine (I) je nach Löslichkeit durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Je nach Substitutionsmuster lassen sich die Triazine (I), in denen die Reste R¹, R², R³ und R⁴ die zuvor genannten Bedeutungen haben können, nach literaturbekannten Verfahren weitergehend funktionalisieren. Diese Funktionalisierungen umfassen die dem Fachmann vertrauten Prozesse der Oxidation, Reduktion, Etherspaltung, Acylierungen, Alkylierungen, etc..

Die vorliegende Erfindung wird im Folgenden anhand beispielhafter Synthesevorschriften näher erläutert. Diese Beispiele dienen der Illustration, ohne die Erfindung auf deren Umfang zu beschränken.

I. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit $R^3=R^4$ und $R^1=R^2=H$

Allgemeine Arbeitsvorschrift

Zu 0,1 mol Nitril (1) und 0,025 mol Guanidin-Carbonat in 100 ml DMSO werden bei Raumtemperatur 0,1 mol Natriumhydrid (60%-ige Dispersion in Mineralöl) gegeben. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur wird weitere 4 bis 12 h bei 80°C gerührt. Nach vollständiger Reaktion wird der Ansatz mit 120 ml Wasser versetzt. Die erhaltenen Kristalle werden abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Die Reinigung der rohen Triazine (I) erfolgt je nach Löslichkeit durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen erhalten.

Tabelle 1:

Ianei	Tabelle 1.						
Nr.	-R ³	-R ⁴	Ausbeute	Fp.			
		•	[%]	[°C]			
1.1	4-Methoxyphenyl-	4-Methoxyphenyl-	48	212-213			
1.2	2-Methoxyphenyl-	2-Methoxyphenyl-	37	188-190			
1.3	4-Pyridyl-	4-Pyridyl	48	>300°C			
1.4	3-Methoxyphenyl-	3-Methoxyphenyl-	25	168-169			
1.5	3,5-Dimethoxyphenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	70	221-224			
1.6	Cyclohexyl-	Cyclohexyl-	29	130-134			
1.7	1,5-Dimethyl-pyrrol-2-yl-	1,5-Dimethyl-pyrrol-2-yl-	11	169-171			
1.8	3-Methoxymethylphenyl-	3-Methoxymethylphenyl-	51	158-161			
1.9	2-Furyl-	2-Furyl-	80	243-246			
1.10	2-Thienyl-	2-Thienyl-	5	223-225			
1.11	3-Methylaminophenyl-	3-Methylaminophenyl-	8	177-179			
1.12		Phenyl-		175-178			
1.13		3-Pyridyl-		326-328			
1.14		2-Pyridyl-	25	>300°C			

II. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit $R^3=R^4$ und $R^2\neq H$

Allgemeine Arbeitsvorschrift

In Anlehnung an literaturbekannte Verfahren (z.B. J. Heterocycl. Chem. 13, (1976) 917) werden zu 0,05 mol Nitril (1) und 0,025 mol des entsprechend substituierten Guanidinhydrochlorids (oder 0,0125 mol Guanidinarbonat oder -Sulfat) in 50 ml

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

34

DMSO 0,05 mol Natriumhydrid (60%-ige Dispersion in Mineralöl) gegeben. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur wird weitere 20 bis 24 h bei 75°C gerührt. Nach vollständiger Reaktion wird der Ansatz auf 50 ml Eiswasser gegeben. Der ausfallende Feststoff wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Die Reinigung der rohen Triazine (I) erfolgt durch Umkristallisieren aus einem Alkohol.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

Tabelle 2:

TODONO Z.								
Nr.	-R1	-R ²	-R3	-R ⁴	Ausbeute	Fp		
	<u> </u>				[%]	[°C]		
2.1	H-	Methyl-	Phenyl-	Phenyl-	60	140-141		
2.2	H-	Ethyl-	Phenyl-	Phenyl-	18	85		
2.3	Methyl-	Methyl-	Phenyl-	Phenyl-	13	167-168		

10

III. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit $R^3 \neq R^4$

A) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Imidoester (3)

15 Variante 1:

Zu 0,6 mol Nitril (1) werden in 550 ml Ether 1,2 mol Methanol gegeben.

Anschließend wird bei 10-15°C solange HCl-Gas eingeleitet, bis die Lösung gesättigt ist und weitere 16 h bei Raumtemperatur gerührt. Das entstandene Imidoesterhydrochlorid wird kristallisiert, abgesaugt, mit Ether gewaschen und anschließend bei 10°C in eine Mischung aus 1,4 mol KOH in 700ml Wasser und 1,7 l Dichlormethan eingetragen. Nach 10 bis 15 minütigem Rühren wird die organische Phase abgetrennt, über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird ohne weitere Reinigung umgesetzt.

25

Variante B:

In 5 ml wasserfreiem Methanol werden 52 mmol Natrium gelöst. Bei 10-15°C werden 52 mmol Nitril (1), gegebenenfalls in Methanol gelöst, zugetropft. Anschließend wird bis zum vollständigen Umsatz bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung werden 100 ml Dichlormethan zugegeben. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen und über MgSO₄ getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum verbleiben die Imidoester (3) als ÖI oder Feststoff. Die Rohprodukte werden ohne weitere Reinigung in die nächste Stufe eingesetzt.

B) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Acylimidate (5)

Zu 19,5 mol Imidoester (3) in 60 ml Toluol werden 21,5 mmol Triethylamin gegeben. Nach Kühlung auf 0-2°C werden 21,5 mmol des Säurechlorids (4) langsam zugetropft und anschließend solange bei Raumtemperatur gerührt bis die

Umsetzung vollständig ist. Zur Aufarbeitung wird filtriert und das Filtrat im Vakuum vom Lösungsmittel befreit. Die erhaltenen Rohprodukte werden ohne weitere Reinigung in die nächsten Stufe eingesetzt.

C) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Triazine (I)

- Guanidinhydrochlorid (90,9 mmol) wird zur Darstellung der freien Base zu einer Lösung von Natriumethanolat (90,9 mmol) in 75 ml wasserfreiem Ethanol gegeben und bei Raumtemperatur 20 min gerührt. Nach Filtration wird das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert, das so erhaltene Guanidin in 30 ml wasserfreiem tert.-Butanol aufgenommen, bei Raumtemperatur unter Rühren mit einer Lösung von Acylimidat
- (5) (43,6 mmol) in 150 ml tert.-Butanol versetzt und bis zum vollständigen Umsatz (1 - 17 h) bei gleichbleibender Temperatur gerührt. Die reinen Triazine (I) werden durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel erhalten.

Entsprechend dieser Arbeitsvorschrift wurden u.a. die folgenden Verbindungen erhalten.

Tabelle 3:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
3.1	Phenyl-	4-Pyridyl-	20	205-206
3.2	Phenyl-	3-Pyridyl-	7	209-210
3.3	Phenyl-	Cyclohexyl-	25	167-168
3.4	Phenyl-	4-Methoxyphenyl-	8	207-209
3.5	3-Pyridyl-	3-Methoxyphenyl-	86	234-237
3.6	3-Pyridyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	26	231-233
3.7	Phenyl-	2-Pyridyl-	42	227-229
3.8	Phenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	57	174-176
3.9	Phenyl-	3-Methoxy-cyclohexyl-	39	202-204
3.10	Phenyl-	3-Methoxyphenyl-	70	184-185
3.11	Phenyl-	4-Methoxy-cyclohexyl-	71	129-137
3.12	3-Methoxyphenyl-	4-Methylphenyl- 60		184-186
3.13	3-Methoxyphenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	63	169-171
3.14	3-Methoxyphenyl-			166-168

			1	
Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute	Fp
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		[%]	[°C]
3.15	3-Methoxyphenyl-	2-Methylphenyl-	36	139-141
3.16	3-Pyridyl-	4-Chlorphenyl-	58	240-241
3.17	3-Pyridyl-	3-Chlorphenyl-	61	223-224
3.18	3-Pyridyl-	2-Furyl-	80	238-239
3.19	3-Pyridyl-	2,3-Dimethoxyphenyl-	72	250-252
3.20	3-Pyridyl-	3-Thienyl-	55	234-235
3.21	3-Pyridyl-	2-Thienyl-	53	239-241
3.22	3-Pyridyl-	Cyclohexyl-	23	195-196
3.23	3-Methoxyphenyl-	2,3-Dimethoxyphenyl-	71	165-166
3.24	3-Pyridyl-	3-Furyl-	58	234-235
3.25	3-Pyridyl-	2-Chlorphenyl-	44	214-217
3.26	3-Pyridyl-	4-Tetrahydropyranyl-	66	190-191
3.27	3-Pyridyl-	Biphenyl-	63	247-249
3.28	3-Pyridyl-	2-Tetrahydrofuranyl-	17	174-176
3.29	3-Methoxyphenyl-	2-Chlorphenyl-	43	152-155
3.30	3-Pyridyl-	4-Methylphenyl-	64	207-210
3.31	3-Pyridyl-	3-Methylphenyl-	48	180-183
3.32	3-Pyridyl-	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	37	159-160
3.33	3-Pyridyl-	4-N-Pyrrolyl-phenyl-	16	242-245
3.34	3-Pyridyl-	4-Fluorphenyl-	88	267-269
3.35	3-Methoxyphenyl-	3-Chlorphenyl-	72	165-167
3.36	3-Pyridyl-	3,5-Dimethylphenyl-	76	248-252
3.37	3-Pyridyl-	3,4-Dimethylphenyl-	51	196-199
3.38	3-Methoxyphenyl-	4-Chlorphenyl-	86	197-199
3.39	3-Pyridyl-	4-Chlor-3-methylphenyl-	59	216-218
3.40	3-Pyridyl-	4-Trifluormethylphenyl-	63	220-222
3.41	3-Pyridyl-	3-Trifluormethylphenyl-	79	177-179
3.42	3-Pyridyl-	4-tertButyl-phenyl-	42	215-217
3.43	Phenyl-	3-Nitrophenyl-	73	221-223
3.44	3-Pyridyl-	3-Methyl-2-furyl-	46	254-257
3.45	3-Pyridyl-	5-Methyl-2-furyl-	10	205-208
3.46	3-Pyridyl-	6-Chlor-3-pyridyl-	95	301-303
3.47	Phenyl-	6-Chlor-3-pyridyl-	65	220-222
3.48	Phenyl-	1,3-Pyrimidin-2-yl-	12	250-254
3.49	Phenyl-	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	51	164-166

3.50 3.51	R ³ Phenyl- 3-Pyridyl-	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp	
3.51		2.34-41	[%]		
3.51		1 2 Manual	1.01	[°C]	
	2 Duridul	3-Methoxymethylphenyl-	79	180-182	
1 2 5 1		3-Methoxymethylphenyl-	69	204-207	
3.52	Phenyl-	3,4-Methylendioxophenyl-	51	237-239	
3.53	Phenyl-	6-Methyl-3-pyridyl-	n.b.	226-228	
3.54	Phenyl-	3-(1-Hydroxy-ethyl)-phenyl-	47	157-159	
3.55	Phenyl-	1,3-Pyrimidin-5-yl-	69	266-269	
3.56	3-Pyridyl-	3,4-Methylendioxophenyl-	79	238-241	
3.57	3-Pyridyl-	3-Nitrophenyl-	91	260-262	
3.58	Phenyl-	3-Methyl-2-furyl-	66	237-239	
3.59	3-Pyridyl-	2-Methyl-3-furyl-	26	207-209	
3.60	3-Pyridyl-	3-Methoxymethyl-2-furyl-	51	219-222	
3.61	3-Pyridyl-	3-Methyl-2-thienyl-	22	207-208	
3.62	3-Pyridyl-	2-Benzo[b]furanyl-	47	239-241	
3.63 1	,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3-Methyl-2-furyl-	45	204-206	
3.64	3-Pyridyl-	-Pyridyl- 1,3-Dithiolan-2-yl-		218-220	
3.65	3-Pyridyl-	5-Nitro-2-furyl-	59	313-314	
3.66	3-Pyridyl-	5-Methyl-3-furyl-	45	213-217	
3.67	3-Pyridyl-	2,5-Dimethyl-3-furyl-	23	180-182	
3.68	3-Pyridyl-	5-Nitro-3-thienyl-	40	261-263	
3.69	3-Pyridyl-	4,5-Dimethyl-2-furyl-	10	223-224	
3.70	3-Pyridyl-	2-Methyl-5-tbutyl-3-furyl-	53	157-159	
3.71	3-Pyridyl-	2-Methyl-5-phenyl-3-furyl-	74	242-243	
3.72	3-Pyridyl-	5(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl-	11	240(Zers.)	
3.73	3-Pyridyl-	2,5-Dichlor-3-thienyl-	78	236-238	
3.74	3-Pyridyl-	4-Ethyl-phenyl-	22	191-193	
3.75	3-Pyridyl-	3,4-Dichlorphenyl-	100	249-251	
3.76	3-Pyridyl-	4-Nitrophenyl-	67	302-304	
3.77	Phenyl-	4-Nitrophenyl-	71	198-200	
3.78	Phenyl-	2-Nitrophenyl-	12	164-166	
3.79	3-Pyridyl-	3,4-Difluorphenyl-	80	236-238	
3.80	3-Pyridyl-	4-n-Propyl-phenyl-	29	190-192	
3.81	Phenyl-	3-Nitro-4-methylphenyl-	82	178-182	
3.82	Phenyl-	3-Methyl-4-nitrophenyl-	85	206-208	
3.83	3-Pyridyl-	2-Methyl-3-thienyl-	54	194-197	
3.84 1	,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3-Nitrophenyl-	65	220-222	

Nr.	R ³	R ³ R ⁴		Fp
			[%]	[°C]
3.85	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3-Chlorphenyl-	44	167-170
3.86	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3,4-Methylendioxophenyl-	71	207-210
3.87	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	4-Chlor-3-methylphenyl-	68	185-187
3.88	3-Pyridyl-	2,3-Methylendioxophenyl-	30	236-238
3.89	Phenyl-	2,3-Methylendioxophenyl-	54	230-232
3.90	3-Pyridyl-	3-Chior-4-methylphenyl-	56	207-209
3.91	3-Pyridyl-	3-Ethyl-phenyl-	46	144-146
3.92	3-Pyridyl-	1-Cyclopentenyl-	43	218-220
3.93	3-Pyridyl-	1-Cyclohexenyl-	14	156-157
3.94	3-Pyridyl-	Cycloheptyl-	64	170-172
3.95	Phenyl-	2-(3-Pyridyl)-ethylen-	63	201-203
3.96	Phenyl-	3-Pyridylmethyl-	62	192-193
3.97	3-Pyridyl-	3-Pyridylmethyl-	28	198-200
3.98	Phenyl-	1,2-Oxazol-5-yl-	61	221-223
3.99	3-Pyridyl-	1,2-Oxazol-5-yl-	57	223(Zers.)
3.100	Phenyl-	4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl-	52	223-225
3.101	Phenyl-	4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl-	69	203-205
3.102	3-Pyridyl-	4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl-	41	268-270
3.103	Phenyl-	2-(4-Pyridyl)-ethylen-	30	259-261
3.104	3-Pyridyl-	2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl-	42	239-241
3.105	Phenyl-	1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl-	2	237-238
3.106	Phenyl-	2-Methyl-3-pyridyl-	13	223-225
3.107	3-Pyridyl-	1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl-	37	284-287
3.108	Phenyl-	2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl-	27	206-209
3.109	Phenyl-	1-Methyl-pyrazol-4-yl-	14	206-209
3.110	3-Pyridyl-	1-Methyl-pyrazol-4-yl-	19	269-271
3.111	Phenyl-	1-Methyl-imidazol-2-yl-	21	227-229
3.112	4-Methylphenyl-	1-Methyl-imidazol-2-yl-	11	264-266
3.113	Phenyl-	Methoxymethyl-	31	162-165
3.114	3-Pyridyl-	3-Fluorphenyl-	53	222-227
3.115	- 3-Pyridyl-	2-Fluorphenyl-	57	193-195
3.116	3-Pyridyl-	5-Methyl-2-thienyl-	n.b.	190-193
3.117	3-Pyridyl-	5-Chlor-3-thienyl-	63	226-228
3.118	3-Pyridyl-	5-Nitro-3-thienyl-	66	287-289
3.119	3-Pyridyl-	4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl-	69	268-270

Nr.	R ³	R ³ R ⁴		Fp
			[%]	[°C]
3.120	Phenyl-	2-Methylthio-3-pyridyl-	49	225-229
3.121	3-Pyridyl-	Cyclopropyl-	78	269-272

IV. Derivatisierung geeignet substituierter Triazine der Formel (I)

A) Etherspaltung Methoxyaryl-substituierter Triazine

Das Methoxyaryl-substituierte Triazin wird mit einem 10fachem Überschuß an Pyridiniumbromid gut vermischt und bei 180-190°C Ölbadtemperatur 1-2h gerührt. Anschließend wird die Schmelze auf Raumtemperatur abgekühlt, mit 4N HCI verrieben, abgesaugt, mit Wasser gewaschen und anschließend mittels Säulenchromatographie gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

15 Tabelle 4a:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute	Fp
			[%]	[°C]
4.1	4-Hydroxyphenyl-	4-Hydroxyphenyl-	-	>310°C
4.2	3-Hydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	86	272-274
4.3	2-Hydroxyphenyl-	2-Hydroxyphenyl-	63	· >300°C
4.4	3-Hydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	11	257-259
4.5	3,5-Dihydroxyphenyl-	3,5-Dihydroxyphenyl-	4	312-315
4.6	3,5-Dihydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	36	>320°C
4.7	Phenyl-	3-Hydroxyphenyl-	11	225-227
4.8	Phenyl-	3,5-Dihydroxyphenyl-	15	290-292
4.9	3-Hydroxyphenyl-	4-Methylphenyl-	18	241-243
4.10	3,5-Dihydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	21.	290-293
4.11	3-Hydroxyphenyl-	3-Methylphenyl-	. 11	. 204-205
4.12	3-Hydroxyphenyl-	2-Methylphenyl-	12	205-206
4.13	2,3-Dihydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	4	258-260
4.14	2,3-Dihydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	8	274-277
4.15	3-Hydroxyphenyl-	2-Chlorphenyl-	4	212-214
4.16	3-Hydroxyphenyl-	3-Chlorphenyl-	5	233-236
4.17	3-Hydroxyphenyl-	4-Chlorphenyl-	8	275-277

B) Spaltung von Methoxyalkylethern

Es werden 7,0 mmol Triazin und 30,0 mmol Tetrabutylammoniumjodid in 20 ml Chloroform suspendiert. Bei Raumtemperatur werden anschließend 50,0 mmol BF₃-Etherat zugesetzt und die entstandene braune Lösung 16h bei Rückflußtemperatur

- gerührt. Zur Aufarbeitung wird der Ansatz auf Raumtemperatur abgekühlt, mit 200 ml Dichlormethan verdünnt und nacheinander mit je 100 ml 5%iger NaHCO₃ Lösung (aq.), 5%iger Natriumthiosulfat-Lösung (aq.) und Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird in 300 ml Ether aufgenommen, 6h
- lang kräftig verrührt, abgesaugt und das Filtrat eingeengt. Die Reinigung erfolgt mittels Säulenchromatographie.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

Tabelle 4 b:

Nr.	R3	R ⁴	Ausbeute	Fp	
			[%]	[°C]	
4.18	Phenyl-	4-Hydroxy-cyclohexyl-	65	189-190	
4.19	Phenyl-	3-Hydroxy-cyclohexyl-	46	148-152	
4.20	Phenyl-	3-Hydroxymethylphenyl-	6	200-202	

15

C) Hydrierungen von Nitroverbindungen

In 30 ml Tetrahydrofuran werden 10 mmol Triazin aufgenommen und mit ca. 1g Raney-Nickel (MeOH feucht) bei 24-30°C und 5,0 bar 5-7 h hydriert.

Nach Abtrennung des Raney-Nickels wird der Ansatz über Kieselgur abgesaugt und das Filtrat im Vakuum vom Lösungsmittel befreit. Der verbleibende Rückstand wird durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel gereinigt.
Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen dargestellt.

25 Tabelle 4c:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
4.21	Phenyl-	3-Aminophenyl-	89	167-170
4.22	Phenyl-	3-Amino-4-methylphenyl-	100	191-192
4.23	Phenyl-	4-Amino-3-methylphenyl-	88	181-182
4.24	Phenyl-	4-Aminophenyl-	4	222-224
4.25	3-Pridyl-	3-Aminophenyl-	82	247-249

D) O- und N-Acylierungen

In 30-50 ml Dichlormethan werden 5,3 mmol Triazin suspendiert und mit 26,5 mmol Pyridin versetzt. Bei 5-7°C werden langsam 7,5 mmol Säurechlorid oder -anhydrid

- zugesetzt. Anschließend wird auf Raumtemperatur erwärmt und weitere 1-5 h gerührt. Liegt eine Suspension vor, wird abgesaugt, mit Dichlormethan gewaschen und gegebenenfalls ein alkoholisches Lösungsmittel zugesetzt. Liegt eine Lösung vor, wird mit Wasser und 1N HCI (aq.) gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert.
- Der verbleibende Rückstand wird durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen dargestellt.

Tabelle 4d:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute	Fp
			[%]	[°C]
4.26	Phenyl-	3-Acetoxy-phenyl-	62	168-170
4.27	3-Acetoxy-phenyl-	3-Acetoxy-phenyl-	35	248-250
4.28	O-COEt	O-COEt	68	230-232
4.29	O-COPh	O-COPh	-44	196-198
4.30	O-CO-OPh ()	O-CO-OPh	36	205-207
4.31	O-SO ₂ -CF ₃	O-SO ₂ -CF ₃	- 53	160-163
4.32	Phenyl-	3-N-Acetylaminophenyl-	73	224-228
4.33	Phenyl-	Me ———NHAc	72	283 (Zers.)
4.34	Phenyl-	NHAc ————————————————————————————————————	71	297-299
4.35	Phenyl-	4-N-Acetylaminophenyl-	91	286-289
4.36	3-Pyridyl- 3-N-Acetylaminophenyl-		72	300-302

E) Oxidationen

in 25 ml Dichlormethan werden 1,9 mmol Triazin suspendiert. Anschließend werden 1,7 Äquivalente Pyridiniumchlorochromat zugegeben und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird mit 50 ml Dichlormethan verdünnt, und zweimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet, eingeengt und der verbleibende Rückstand durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

10

Tabelle 4e:

I anelle	46.				
Nr.	Nr. R ³	R ⁴	Ausbeute	Fp	
			[%]	[°C]	
4.37	Phenyl-	3-Acetyl-phenyl-	90	191-193	

Tabelle 5 faßt die in Analogie zu den zuvor beschriebenen Verfahren hergestellten Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zusammen.

Tabelle 5:

Chemische Bezeichnung	2-Amino-4,6-dicyclohexyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin	2-Methylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin	2-Ethylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin	2-Dimethylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(2-methoxyphenyl)-1,3,5- triazin
Fp [°C]	130-134	175-178	140-141	98	167-168	188-190
-R4	\bigcirc	⟨¯⟩		(<u>-</u>)	√_)	MeO
.R3	Ŷ					Meo
-R2	· ±	· ±	Methyl-	Ethyl-	Methyl-	±
-R-	±	±	τ̈́	Ė	Methyl-	İ
Beispiel	_	2	E	4	5	9

-R ² -R ⁴ F _p F _p (°C)		H	H- OMe OMe 221-224 2-Amino-4,6-bis(3,5-dimethoxyphenyl)- (1,3,5-triazin OMe OMe	H- HO >300 2-Amino-4,6-bis(2-hydroxyphenyl)-1,3,5-	H- OH 272-274 2-Amino-4,6-bis(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-	<u>-</u>	H- OH 312-315 2-Amino-4,6-bis(3,5-dihydroxyphenyl)-1,3,5-OH OH Iriazin	H- OAc OAc 248-250 2-Amino-4,6-bis(3-acetoxy-phenyl)-1,3,5-	
ť		T		н-					H- 0-coel
	Ė	÷	±	Ţ	Ė	÷	Ţ	Т	±

	:					———	· ·			
Chemische Bezeichnung	2-Amino-4,6-bis(3-phenyl-carbonyloxy- phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(3-phenyloxy-carbonyloxy-phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(3-trifluormethan- sulfonyloxyphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(3-methoxymethylphenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(3-methylaminophenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(2-furyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(2-thienyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(2-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-bis(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
Fp [°C]	196-198	205-207	160-163	158-161	177-179	243-246	223-225	169-171	>300	326-328
-R4	o-coph	o-co-oph	0-s0 ₂ -cF ₃	OMe	NHMe	[\$\frac{1}{2}	S	N Me	⟨=Z 	N=>
-R3	o-coPh	o-co-oPh	0-so ₂ -cF ₃	OMe	NHMe	\$°	ς S	Ne Me	Z Z	N=
-R2	İ	İ	Ė	±	±	±	÷	士	±	±
	±	±	±	Ţ	÷	±	İ	İ	±	±
Beispiel	16	17	18	19	20	21	22	23	.24	25

Chemische Bezeichnung	2-Amino-4,6-bls(4-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2,3-dimethoxyphenyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3,5-dimethoxyphenyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-chlorphenyl)-6-(3-methoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-chlorphenyl)-6-(3-methoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-chlorphenyl)-6-(3-methoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-methylphenyl)-6-(3-methoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-(3-methyl-phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-(4-methyl-phenyl)-1,3,5-triazin	2,4-Diamino-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5- triazin
Fp [°C]	>300	165-166	169-171	152-155	165-167	197-199	139-141	166-168	184-186	218-221
-R4	N.	Meo OMe	OMe		ō ()	10 C	e C	Me	-\\-	-NH2
-R3	×	OMe	OMO		OMe	OMe	OMe	OMe	OMe	OMe
-R2	İ	Ė	+ .	-н	Ė	±	Ė	±	Ŧ	.
1	Ė	÷	÷	±	Ė	±	Ė	İ	÷	÷
Beispiel	56	.27	28	29	30	31	32	33	34	35

		· ····································	·	·	· · · · · ·					
Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(2,3-dihydroxyphenyl)-6-(3- hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3,5-dihydroxyphenyl)-6-(3- hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-chlorphenyl)-6-(3-hydroxy-phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-chlorphenyl)-6-(3-hydroxy- phenyl)-1,3,5-triazin	2-Arnino-4-(4-chlorphenyl)-6-(3-hydroxy- phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-methylphenyl)-6-(3-hydroxy- phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-hydroxyphenyl)-6-(3-methyl- phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-hydroxyphenyl)-6-(4-methyl- phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenoxy-6-methyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-methyl-1,3,5-triazin
Fp [°C]	274-277	290-293	212-214	233-236	275-277	205-206	204-205	241-243	246-247	153-156
-R ⁴	HO OH	₽ ₽			-{_}-cı	Me ∕∕	Me	—	`o-{_}	Methyl-
-R ³	HO (=)	HO C	#\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	₽ ⟨□⟩	₽	₹\$	# ()	₹ 🔷	Methyl-	(<u>-</u>)-
-R ²	Ė	±	H	÷	Ė	Ŧ	±	±	±.	÷
노.	· 士	±	İ	±	±	±	土	士	士。	± .
Beispiel	9g	37	38	36	40	41	42	43	44	45

Chemische	Bezeichnung	2-Amino-4-phenoxy-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-phenyl-	2-Amino-4-(3-hydroxyphenyl)-6-phenyl-	2-Amino-4-(3-acetoxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3,5-dimethoxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3,5-dihydroxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-methoxyphenyl)-6-phenyl-1.3.5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-cyclohexyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-(3-methoxy-cyclohexyl)-1, 3,5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-(3-hydroxy-cyclohexyl)-
Fp	[]	189-190	184-185	225-227	168-170	174-176	290-292	207-209	167-168	202-204	148-152
-R4			OMe	₹ 	å ()	OMe	₹ÇJ [₹]		9	OMe	₽
-R3		\$	Ŷ	9	9						
-R2		±	±	±	±	Ė	士	±	ż	÷	÷
유-		±	÷	÷	±	±	İ	Ė	±	±	±
Beispiel		46	47	48	49	50	51	52	53	54	55

Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-phenyl-6-(4-methoxy-cyclohexyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-(4-hydroxy-cyclohexyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methoxymethylphenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-hydroxymethylphenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-(1-hydroxyethyl)-phenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-acetylphenyl)-6-phenyl-1,3,5- triazin	2-Amino-4-phenyl-6-methoxymethyl-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(carboxymethyl)-8-phenyl-1,3,5- triazin	2-Amino-4-cyano-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-aminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
Fp [°C]	129-137	189-190	. 180-182	200-202	157-159	191-193	162-165	203-205	210-213	167-170
-R4	-Оме	-Он			Me OH	W-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	-СН2-ОМе	-COOMe	-CN	
-R3			⟨¯⟩ −		\ <u>\</u>					
-R2	÷.	÷	÷	÷	÷	土	÷	±	İ	İ
-R1	±	±.	÷	±	±	÷	±	±	÷	±
Beispiel	56	. 25	58	29	09	9	62	63	64	65

Chemische	Bezeichnung	2-Amino-4-(4-aminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-	2-Amino-4-(3-acetylaminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-acetylaminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methyl-4-aminophenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-amino-4-methylphenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-acetylamino-4-methylphenyl)- 6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methyl-4-acetylaminophenyl)- 6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenylamino-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5- triazin
Fp	[2]	222-224	224-228	286-289	181-182	191-192	297-299	283	207-209	164-166	221-223
-R4		-K-V-NH2	NHAC	-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\	Me ————————————————————————————————————	NH ₂	NHAC	Me	N', I	\(\hat{\partial}\)	NO ₂
-R3			Ŷ				9	\bigcirc	$\langle \hat{\Box} \rangle$	9	
-R2		Ŧ	士	±	÷	±	÷	÷	÷	ż	Ė
-R1		÷	±	±	÷	±	ż	Ė	÷	Ė	Ė
Beispiel		99	67	89	69	20	71	72	73	74	75

									·	<u>'</u>
Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(4-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(4-methyl-3-nitrophenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methyl-4-nitrophenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,3-pyrimidin-2-yl)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,3-pyrimidin-5-yl)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(6-chlor-3-pyridyl)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(6-methyl-3-pyridyl)-6-phenyl- 1,3,5-triazln
Fp [°C]	198-200	178-182	206-208	250-254	266-269	227-229	209-210	205-206	220-222	226-228
-R4	-_	NO ₂	Me —\\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-	⟨_= N N N	N N	\(\begin{align*} = \nabla \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\ \rightarrow \rightarrow \\\ \rightarrow \\\ \rightarrow \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	(\nabla_n	N	D CI	—————————————————————————————————————
-R3										
-R2	τ̈́	Ė	±	Ė	÷	İ	±	İ	÷	İ
쇼.	士	Ė	Ė	±	÷	İ	÷	±	±	±
Beispiel	92	77	78	62	80	81	82	83	84	85

<u> </u>										
Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(2-methyl-3-pyridyl)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-methylthio-3-pyridyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-(4-pyridyl-methyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-(3-pyridyl)-ethylen)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-(4-pyridyl)-ethylen)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1-methyl-imidazol-2-yl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1-methyl-imidazol-2-yl)-6-(4- methylphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1-methyl-pyrazol-4-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrazol-3-yl)-6- phenyl-1,3,5-triazin
Fp [°C]	223-225	225-229	192-193	201-203	259-261	164-166	227-229	264-266	206-209	237-238
-R4	N=N Me	MeS MeS	N.	() W	N	N. We	Z,Z.W	/=\ z`,z.₩	W. N. We	N-N.
-R ³	$\langle \rangle$		⟨¯⟩ −	⟨¯⟩				-We		
-R ²	+	Ė	÷	.	H-	ť	±	Ì	H	±
-R1	+	- H	H	Ė	÷	÷	÷	Ŧ	H-	±
Beispiel	98	28	88	88	06	91	92	693	94	95

	T	:				1		Ť		Т				Т	<u>-</u>	.		Т		7
Chemische	Bezeichlung	2-Amino-4-(4,5-dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl)-6- phenyl-1,3,5-triazln	- 1/2 4 1/2 4 dimental (4 3.1hiazal)-5-vl)-	6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-methyl-(1-thia-2.3-diazol)-5-	yı)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(oxazol-5-yl)-6-phenyl-1,3,5-	triazin	2-Amino-4-(3-methyl-furan-2-yl)-6-phenyl-	1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2,3-methylendioxophenyl)-6-	phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3,4-methylendioxophenyl)-6-	phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-carboxymethyl-6-(3-pyridyl)-	1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-tertbutyl-1,3,5-	triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclopropyl-1,3,5-	triazin
Fp	[၁့	223-225	000	607-007	203-205		221-223		237-239		230-232		237-239		267-270		133-134		269-272	
-R4		ō υ / 2	Ne Me)=Z	We	Z:X S:X	5	, О	.} Ye	=\ \ \ \		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	0,1	04	-COOMe		t-Butyl-		7	
-R3									5			ا				N N	5	Z J	()	N=N
-R2		±		ż		ţ		<u>.</u>	İ		i		İ	•	İ	:	i		±	
-R-	-	±		±		±		Ė	i	:	1	<u>-</u>	j	<u>-</u>	i	:	İ	•	±	
Beispiel		96		26		86		66	100	2	200		207	70.	103	2	707	2	105	3

Beispiel	ᆦ	-R ²	-R3	-R4	РP	Chemische
					[2]	Bezeichnung
106	Ė	±	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	7	201-202	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclopentyl-1,3,5-triazin
107	±	±	N=	9	195-196	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclohexyl-1,3,5-triazln
108	±	±	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	9	160-172	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cycloheptyl-1,3,5-triazin
109	÷	İ	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	₽	218-220	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(cyclopenten-1-yl)-13,5-triazin
110	±	Ť	\	\Diamond	156-157	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(cyclohexen-1-yl)- 1,3,5-triazin
111	Ė	÷	N= N=	×)	198-200	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-pyridyl-methyl)- 1,3,5-triazin
112	. H	÷	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		213-214	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-benzyl-1,3,5-triazin
113	Ė	±	N-		227-230	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-phenylethyl)- 1,3,5-triazin
114	÷	÷	__\	() \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	206-208	2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(2-phenylethylen)- 1,3,5-triazin
115	÷.	÷	N=}	<u>⟨¯⟩</u> =-	215-217	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-phenylethin)- 1,3,5-triazin

Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-p-biphenyl-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(1-naphthyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-naphthyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-tertbutyl- phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-methylphenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-methylphenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-ethyl-phenyl)- 1,3.5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-ethyl-phenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-n-propylphenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4- dimethylphenyl)-1,3,5-triazin
Fp [°C]	247-249	220-222	233-234	215-217	180-183	207-210	191-193	144-146	190-192	196-199
-R4				*	Me	——————————————————————————————————————	—()-Et		- We	Me ————————————————————————————————————
-R ³	N-	N= N=	N= N=	N=	N=	\\\	N= \	N=>	N-	\\\
-R ²	±	±	±	±	İ	÷	±	÷	:	÷
-R-	Ė	÷	Ė	±	÷	±	Ė	İ	İ	İ
Beispiel	116	117	118	119	120	121	122	123	124	125

Beispiel	- _R -	-R2	-R3	-R4	Fp.	Chemische
126	±	±	\(\sigma_{ij}^{\mathbb{N}}\)	Me	248-252	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin
127	±	Ė	N N	O Ne	207-209	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-chlor-4-methylphenyl)-1,3,5-triazin
128	±	±	(N	Me	216-218	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-chlor-3- methylphenyl)-1,3,5-triazin
129	Ė	±	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	•	214-217	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-chlorphenyl)- 1,3,5-triazin
130	ᆂ	±	(N	• ()	223-224	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-chlor.phenyl)-
131	Ė	÷	(N	□ ()	240-241	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin
132	±	÷	\(\rangle\)	ō	249-251	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4-dichlorphenyl)- 1,3,5-triazin
133	Ė	±	()		193-195	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-fluorphenyl)- 1,3,5-triazin
134	Ė	±	N-	**	222-227	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-fluorphenyl)- 1,3,5-triazin
135	±	Ė	()		267-269	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-fluorphenyl)- 1,3,5-triazin

Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4-difluorphenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3- trifluormethylphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4- trifluormethylphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-methoxyphenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-hydroxyphenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2,3- dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2,3- dihydroxyphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5- dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5- dihydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
	2-Amino-4-(1,3,5-triazin	2-Amino-4 trifluormeth	2-Amino-4- trifluormeth	2-Amino-4-(1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,3,5-triazin	2-Amino-4 dimethoxy	2-Amino-4- dihydroxyp	2-Amino-4-	2-Amino-4 dihydroxyp
Fp [0]	236-238	177-179	220-222	234-237	257-259	250-252	258-260	231-233	>320
-R4	-	£ \$	-{_}}-cF ₃		₹ 	Meo OMe	HO COH	OMe	₹
-R ³	N=	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N	N= \	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N N	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N= N=	N N
-R2	±	±	÷	-H	÷	±	÷	÷	±.
-R1	±	±	±	±	±	±	÷	±	±
Beispiel	136	137	138	139	140	141	142	143	144

Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3- methoxymethylphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-aminophenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-8-(3- acetylaminophenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(3-nitrophenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-nitrophenyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-N-pyrrolyl- phenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(6-chlor-3-pyridyl)-6-(3-pyrldyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1-methyl-(1,2-pyrazol)-4-yl)-6- (3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-(1,2-pyrazol)-3-yl)- 6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
P. [5]	204-207	247-249	300-302	260-262	302-304	242-245	301-303	159-160	269-271	284-287
-R4	OMe	- KHN	NHAC	No ₂			ID-{__	Ne Me	Me Williams	N.N.
-R3	N=	N= N=	N=>	N= N=	N=	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N= N=
-R2	Ė	±	±	±	Ė	i	±	±	±	÷
유-	÷	±	İ	Ė	±	±	±	±	Ė	÷
Beispiel	145	146	147	148	149	150	151	152	153	154

						· ·				
Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(1,2-oxazol-5-yl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2,4-dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl)- 6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4,5-dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl)-6- (3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5- yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(chinolin-2-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(chinolin-3-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(benzo[b]furan-2-yl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2,3- methylendioxophenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4- methylendioxophenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4- tetrahydropyranyl)-1,3,5-triazin
Fp [°C]	223 (Zers.)	239-241	268-270	268-270	247-250	296-298	239-241	236-238	238-241	190-191
-R4	N.O	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2 × × × × ×	S. N.				₽		Ŷ
-R3	N= N=	\\\\	\\\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N=>	N=	N= N=	N=)	N=	N= }	N=
-R2	±	±	Ŧ	Ė	÷	÷	±	±	÷	±
-بر 1	Ė	Ė	İ	Ė	±	Ė	±	±	Ė	±
Beispiel	155.	156	157	158	159	160	161	162	163	164

Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(2-tetrahydrofuryl)-6-(3-pyrldyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(3-methyl-2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(5-methyl-2-furyl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4,5-dimethyl-2-furyl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methoxymethyl-2-furyl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(5-nitro-2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-furyl)-6-(3-pyrldyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(2-methyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2,5-dimethyl-3-furyl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin
Fp [°C]	174-176	238-239	254-257	205-208	223-224	219-222	313-314	234-235	207-209	180-182
-R4	ǰ		®√-jo	— I Me	Me O Me	OMe	- NO ₂	(E)	Me Me	Me Me
-R3	N=>	\	\\\ _=N	N=>	N= N=	N=	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N-	N N	N=
-R2	÷	÷	÷	÷	Ė	Ė	Ė	±	Ė	±
-R1	÷	Ė	Ė	±	Ė	÷	İ	Ė	±	±
Beispiel	165	166	167	168	169	170	171	172	173	174

					•			•		
Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(2-methyl-5-tertbutyl-3-furyl)-6- (3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-methyl-5-phenyl-3-furyl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(5-methyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,3-dithiolan-2-yl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(3-methyl-2-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(5-methyl-2-thlenyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(2-methyl-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(5-chlor-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
F ₀	157-159	242-243	213-217	218-220	239-241	207-208	190-193	234-235	194-197	226-228
-R4	Me Me	Ph O	-(=\	ω Υ	S	Ne S	SMe	S)	Me	i) S
-R3	(N	N N	N.	\(\rangle\)	N N	(N	N N	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N N	\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\
-R2	±	±	÷	±	÷	±	±	±	Ė	Ė
-R-	±	Ė	±	±	Ė	Ė	÷	±	Ŧ	士
Beispiel	175	176	177	178	179	180	181	182	183	184

Chemische Bezeichnung	3 2-Amino-4-(2,5-dichlor-3-thlenyl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(5-nitro-2-thienyl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin	3 2-Amino-4-(5-nitro-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	3.) 2-Amino-4-(5-(1,2-oxazol-3-yl)-3-thienyl)-6- (3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methyl-2-furyl)-6-(1,5- dimethyl-pyrrol-2-yl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3-nitrophenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3- chlorphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(4-chlor-3-methylphenyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3,4-methylendloxophenyl)-1,3,5-triazin
Fp [°C]	236-238	287-289	261-263	240 (Zers.)	204-206	220-222	167-170	185-187	207-210
-R ⁴	S CI	S NO2	NO ₂	S. S.	\$ \$ \$	NO ₂		Me ————————————————————————————————————	(JE)
-R3	N=	N= N=	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Me Me	Me Me	N Me	N Me	Ne Me
-R2	±	±	Ŧ	±	Ŧ	±	±	Ŧ	±
-R-	±	±	i	Ť	±	±	±	i	±
Beispiel	185	186	187	188	189	190	191	192	193

Die Strukturen der zuvor synthetisierten Beispiele der Verbindungen (I) wurden unter anderem durch NMR-Spektroskopie bestätigt. Im Folgenden werden NMR-spektroskopische Daten ausgewählter Verbindungen aufgeführt.

5 Beispiel (2)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.54-7.45 (10H, m, aryl-H); 7.65 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (4)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.57-7.50 (10H, m, aryl-H); 8.14 (1H, t, J= 5.5 Hz, NH); 3.55 (2H, m, N-CH₂); 1.25 (3H, t, J= 6.5 Hz, CH₃).

Beispiel (11)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.50 (2H, s, broad, OH); 7.89-6.99 (8H, m, aryl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (13)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.48 (4H, s, broad, OH); 7.44 (2H, s, broad, NH₂); 7.34 (4H, d, J= 2.0 Hz, aryl-H); 6.40 (2H, t, J= 2.0 Hz, aryl-H).

Beispiel (20)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 7.71-6.69 (8H, m, aryl-H); 7.47 (2H, s, broad, NH₂); 5.87 (2H, q, J= 5.5 Hz, NH); 2.75 (6H, d, J= 5.5 Hz, CH₃).

Beispiel (36)

25

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 13.60, 9.78, 9.00 (3H, 3s, broad, OH); 8.04, 7.91 (2H, 2s, broad, NH₂); 7.88-6.72 (7H, m, aryl-H).

30 Beispiel (37)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 7.93-6.94 (4H, m, aryl-H); 7.34 (2H, d, J= 2.0 Hz, aryl-H); 6.45 (1H, t, J= 2.0 Hz, aryl-H); 7,62 (2H, s, broad, NH₂); 5.47 (3H, s, broad, OH).

35 Beispiel (39)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH); 8.45-6.94 (8H, m, aryl-H); 7.71 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (40)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.69 (1H, s, broad, OH); 8.46, 7.64 (4H, 2m, aryl-H); 7.95-6.94 (4H, m, aryl-H); 7.68 (2H, s, broad, NH₂).

5 Beispiel (42)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH); 8.62-6.94 (8H, m, aryl-H); 7.59 (2H, s, broad, NH₂); 2.44 (3H, s, CH₃).

Beispiel (43)

¹⁰ ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.62 (1H, s, broad, OH); 8.37, 7.38 (4H, 2m, aryl-H); 7.96-6.93 (4H, m, aryl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH₂); 2.40 (3H, s, CH₃).

Beispiel (48)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.69 (1H, s, broad, OH); 8.46-6.99 (9H, m, aryl-H); 7.59 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (49)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.50-7.33 (9H, m, aryl-H); ²⁰ 7.71 (2H, s, broad, NH₂); 2.33 (3H, s, CH₃).

Beispiel (51)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.55 (2H, s, broad, OH); 8.46-7.45 (5H, m, aryl-H); 7.56 (2H, s, broad, NH₂); 7.38 (2H, d, J= 2.0 Hz, aryl-H); 6.41 (1H, t, J= 2.0 Hz, aryl-H).

Beispiel (58)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.52-7.50 (9H, m, aryl-H); 7.69 (2H, s, broad, NH₂); 4.53 (2H, s, CH₂-O); 3.33 (3H, s, CH₃).

Beispiel (59)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.52-7.43 (9H, m, aryl-H); 7.66 (2H, s, broad, NH₂); 5.34 (1H, t, J= 5.0 Hz, OH); 4.62 (3H, s, CH₃).

35 Beispiel (60)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.52-7.40 (9H, m, aryl-H); 7.66 (2H, s, broad, NH₂); 5.31 (1H, d, J= 3.5 Hz, OH); 4.84 (1H, m, CH); 1.39 (3H, d, J= 6.5 Hz, CH₃).

65.

Beispiel (61)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.10-7.50 (9H, m, aryl-H); 7.80 (2H, s, broad, NH₂); 2.68 (3H, s, CH₃).

Beispiel (65)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.50-6.71 (9H, m, aryl-H); 7.52 (2H, s, broad, NH₂); 5.28 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (66)

 1 H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.19, 6.64 (4H, 2m, aryl-H); 8.47-7.47 (5H, m, aryl-H); 7.31 (2H, s, broad, NH₂); 5.83 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (67)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 10.54 (1H, s, NHCO); 8.97-7.57 (9H, m, aryl-H); 7.90 (2H, s, broad, NH₂); 2.06 (3H, s, CH₃).

Beispiel (69)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.46-6.69 (8H, m, aryl-H); 7.31 (2H, s, broad, NH₂); 5.61 (2H, s, broad, NH₂); 2.14 (3H, s, CH₃).

Beispiel (70)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.45-6.68 (8H, m, aryl-H); 7.32 (2H, s, broad, NH₂); 5.61 (2H, s, broad, NH₂); 2.14 (3H, s, CH₃).

25 Beispiel (71)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.60 (1H, s, NH); 8.51-7.33 (8H, m, aryl-H); 7.60 (2H, s, broad, NH₂); 2.29, 2.08 (6H, 2s, CH₃).

Beispiel (77)

³⁰ 1H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.20-7.51 (9H, m, aryl-H); 7.84 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (82)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.59, 8.76, 8.72, 7.57 (4H, 4m, pyridyl); 8.47-7.50 (5H, m, aryl-H); 7.53 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (85)

 1 H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.47, 8.63, 7.45 (3H, 3m, pyridyl-H); 8.52-7.50 (5H, m, aryl-H); 7.75 (2H, s, broad, NH₂); 2.58 (3H, s, CH₃).

Beispiel (102)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.50-7.47 (5H, m, aryl-H); 8.12, 7.91, 7.09 (3H, 3m, piperonyl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH₂); 6.18 (2H, s, CH₂).

Beispiel (121)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.59, 8.78, 8.72, 7.59 (4H, 4m, pyridyl); 8.39-7.37 (4H, 2m, aryl-H); 7.75 (2H, s, broad, NH₂); 2.42 (3H, s, CH₃).

10 Beispiel (127)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.56, 8.78, 8.72, 7.59 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.43, 8.33, 7.55 (3H, 3m, aryl-H); 7.83 (2H, s, broad, NH₂); 2.43 (3H, s, CH₃).

Beispiel (128)

¹⁵ ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.60, 8.78, 8.74, 7.58 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.44, 8.29, 7.59 (3H, 3m, aryl-H); 7.82 (2H, s, broad, NH₂); 2.46 (3H, s, CH₃).

Beispiel (130)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.67, 8.79, 8.74, 7.62 (4H, 4m, pyridyl); 8.47-7.52 (4H, m, aryl-H); 7.89 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (131)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.59, 8.78, 8.71, 7.64 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.49, 7.63 (4H, 2m, aryl-H); 7.83 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (133)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.50, 8.78, 8.66, 7.58 (4H, 4m, pyridyl); 8.19-7.26 (4H, 2m, aryl-H); 7.87 (2H, s, broad, NH₂).

30 Beispiel (134)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.60, 8.79, 8.76, 7.62 (4H, 4m, pyridyl); 8.38-7.41 (4H, 2m, aryl-H); 7.89 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (136)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.60, 8.78, 8.74, 7.60 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.47-7.55 (3H, m, aryl-H); 7.88 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (140)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH); 9.57, 8.72, 8.70, 7.60 (4H, 4m, pyridyl); 7.74 (2H, s, broad, NH₂); 7.95-6.94 (4H, m, aryl-H).

Beispiel (161)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.56, 8.78, 8.70, 7.60 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.00 (1H, s, furyl-H); 8.01, 7.90 (2H, 2s, broad, NH₂); 7.85-7.28 (4H, m, benzofuranyl-H).

Beispiel (163)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.57, 8.77, 8.72, 7.57 (4H, 4m, pyridyl); 8.13, 7.93, 7.08 (3H, 3m, aryl-H); 7.69 (2H, s, broad, NH₂); 6.15 (2H, s, CH₂).

15 Beispiel (167)

 1 H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.50, 8.76, 8.62, 7.58 (4H, 4m, pyridyl); 7.83, 6.62 (2H, 2d, J= 2.0 Hz, furyl-H); 7.70 (2H, s, broad, NH₂); 2.59 (3H, s, CH₃).

Beispiel (177)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.52, 8.76, 8.65, 7.57 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.38, 6.68 (2H, 2d, J= 1.0 Hz, furyl-H); 7.64 (2H, s, broad, NH₂); 2.35 (3H, s, CH₃).

Beispiel (181)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.50, 8.77, 8.64, 7.52 (4H, 4m, pyridyl); 7.71 (2H, s, broad, NH₂); 7.94, 6.99 (2H, 2d, J= 3.5 Hz, thienyl-H); 2.54 (3H, s, CH₃).

Beispiel (186)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.51, 8.78, 8.66, 7.59 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.17, 8.07 (2H, 2d, J= 4.0 Hz, thienyl-H); 8.07 (2H, s, broad, NH₂).

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

68

Die nachfolgende Tabelle enthält KiA₁ (human) Rezeptorbindungswerte.

Tabelle 6:

Beispiel-Nr.:	K _i A ₁ [nM]
2	14,8
10	14
11	2,4
36	- 1,7
37	1,9
39	7,2
· 42	8,2
48	12,3
49	12,3
51	2,6
58	4,4
61	19,9
65	15,5
67	18,6
75	4
82	18
102	12,3
121	16,5
130	11,1
133	17,8
134	13
140	19,8
163	15,5
167	2,6
181	19,9

5

Die nachfolgende Tabelle enthält KiA3 (human) Rezeptorbindungswerte.

Tabelle 7:

Beispiel Nr.	K _i A ₃ [nM]					
4	20					
13	16					
20	4,2					
40	4,5					
43	5,6					
59	9,8					
· 60	14,5					
65	11					
- 66	9,2					
67	14					
69	12,5					
70 .	2,3					
71	8,1					
77	8,0					
. 85	17					
127	8,5					
128	19,5					
131	13					
136	10					
161	15					
177	18,5					
181	16,5					
186	13					

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können allein oder in Kombination mit anderen erfindungsgemäßen Wirkstoffen, gegebenenfalls auch in Kombination mit weiteren pharmakologisch aktiven Wirkstoffen, zur Anwendung gelangen. Geeignete Anwendungsformen sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen, Säfte, Emulsionen oder dispersible Pulver. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat

oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln, wie

WO 99/11633

70

PCT/EP98/05101

Stärke oder Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Talk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Kollidon oder Schellack, Gummi arabicum, Talk, Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Zur Erzielung eines Depoteffektes oder zur Vermeidung von Inkompatibilitäten kann der Kern auch aus mehreren Schichten bestehen. Desgleichen kann auch die Drageehülle zur Erzielung eines Depoteffektes aus mehreren Schichten bestehen wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.

Säfte der erfindungsgemäßen Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen können zusätzlich noch ein Süßungsmittel, wie Saccharin, Cyclamat, Glycerin oder Zucker sowie ein geschmacksverbesserndes Mittel, z.B. Aromastoffe, wie Vanillin oder Orangenextrakt, enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe oder Dickungsmittel, wie Natriumcarboxymethylcellulose, Netzmittel, beispielsweise
 Kondensationsprodukte von Fettalkoholen mit Ethylenoxid, oder Schutzstoffe, wie p-Hydroxybenzoate, enthalten.

Injektionslösungen werden in üblicher Weise, z.B. unter Zusatz von Konservierungsmitteln, wie p-Hydroxybenzoaten, oder Stabilisatoren, wie Alkalisalzen der Ethylendiamintetraessigsäure hergestellt und in Injektionsflaschen oder Ampullen abgefüllt.

Die eine oder mehrere Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen enthaltenden Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man die Wirkstoffe mit inerten Trägern, wie Milchzucker oder Sorbit, mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.

Geeignete Zäpfchen lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen Trägermitteln, wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol beziehungsweise dessen Derivaten, herstellen.

Eine therapeutisch wirksame Tagesdosis beträgt zwischen 1 und 800 mg, bevorzugt 10 - 300 mg pro Erwachsener.

Die nachfolgenden Beispiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie jedoch in ihrem Umfang zu beschränken:

Pharmazeutische Formulierungsbeispiele

A)	Tabletten	pro Tablette
	Wirkstoff	100 mg
	Milchzucker	140 mg
10	Maisstärke	240 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Magnesiumstearat	<u>5 mg</u>
		500 mg

Der feingemahlene Wirkstoff, Milchzucker und ein Teil der Maisstärke werden miteinander vermischt. Die Mischung wird gesiebt, worauf man sie mit einer Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet, knetet, feuchtgranuliert und trocknet. Das Granulat, der Rest der Maisstärke und das Magnesiumstearat werden gesiebt und miteinander vermischt. Das Gemisch wird zu Tabletten geeigneter Form und Größe verpreßt.

B)	<u>Tabletten</u>	pro Tablette
ar.	Wirkstoff Maisstärke	80 mg 190 mg
25	Milchzucker	55 mg
	Mikrokristalline Cellulose Polyvinylpyrrolidon	35 mg 15 mg
	Natrium-carboxymethylstärke	23 mg
30	Magnesiumstearat	2mg
	•.	400 mg

Der feingemahlene Wirkstoff, ein Teil der Maisstärke, Milchzucker, mikrokristalline Cellulose und Polyvinylpyrrolidon werden miteinander vermischt, die Mischung gesiebt und mit dem Rest der Maisstärke und Wasser zu einem Granulat verarbeitet, welches getrocknet und gesiebt wird. Dazu gibt man die Natriumcarboxymethylstärke und das Magnesiumstearat, vermischt und verpreßt das Gemisch zu Tabletten geeigneter Größe.

C) .	<u>Dragées</u>	pro	<u>Dragée</u>
	Wirkstoff	5	mg
·	Maisstärke	41,5	mg
5	Milchzucker	30	mg
	Polyvinylpyrrolidon	. 3	mg
	Magnesiumstearat	0,5	mg
		80	mg

Der Wirkstoff, Maisstärke, Milchzucker und Polyvinylpyrrolidon werden gut gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse drückt man durch ein Sieb mit 1 mm-Maschenweite, trocknet bei ca. 45°C und schlägt das Granulat anschließend durch dasselbe Sieb. Nach dem Zumischen von Magnesiumstearat werden auf einer Tablettiermaschine gewölbte Dragéekerne mit einem
 Durchmesser von 6 mm gepreßt. Die so hergestellten Dragéekerne werden auf bekannte Weise mit einer Schicht überzogen, die im wesentlichten aus Zucker und

D)	<u>Kapseln</u>	pro Kapsel
20		
	Wirkstoff	50 mg .
	Maisstärke	268,5 mg
	Magnesiumstearat	<u>1,5 mg</u>
	•	320 mg

Talkum besteht. Die fertigen Dragées werden mit Wachs poliert.

25

Substanz und Maisstärke werden gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse wird gesiebt und getrocknet. Das trockene Granulat wird gesiebt und mit Magensiumstearat gemischt. Die Endmischung wird in Hartgelatinekapseln Größe 1 abgefüllt.

30

E) Ampullenlösung

	Wirkstoff	50	mg
	Natriumchlorid	50	mg
35	Aqua pro inj.	5	ml

Der Wirkstoff wird bei Eigen-pH oder gegebenenfalls bei pH 5,5 bis 6,5 in Wasser gelöst und mit Natriumchlorid als Isotonans versetzt. die erhaltene Lösung wird pyrogenfrei filtriert und das Filtrat unter aseptischen Bedingungen in Ampullen

abgefüllt, die anschließend sterilisiert und zugeschmolzen werden. Die Ampullen enthalten 5 mg, 25 mg und 50 mg Wirkstoff.

F) Suppositorien

	-				•	
Wirkstoff		• . •		-	50	mġ
Adeps solidus			•		<u>1650</u>	mg
				٠.	1700	mg

Das Hartfett wird geschmolzen. Bei 40°C wird die gemahlene Wirksubstanz homogen dispergiert. Es wird auf 38°C abgekühlt und in schwach vorgekühlte Suppositorienformen ausgegossen.

G) <u>orale Suspension</u>

15			-
	Wirkstoff	. 50	mg
	Hydroxyethylcellulose	. 50	mg
	Sorbinsäure	5	mg
	Sorbit (70%ig)	600	mg
20	Glycerin	200	mg
	Aroma	15	mg
	Wasser ad	5	ml

Destilliertes Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren

Hydroxyethylcellulose gelöst. Nach Zugabe von Sorbitlösung und Glycerin wird auf
Raumtemperatur abgekühlt. Bei Raumtemperatur werden Sorbinsäure, Aroma
und Substanz zugegeben. Zur Entlüftung der Suspension wird unter Rühren
evakuiert.

74 Patentansprüche

1) Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}$$
 N
 R^{2}
 N
 R^{3}
 N
 R^{4} (I)

worin

R1 Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl;

R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

20

5

10

15

ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;

25

- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

30

35

Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,

15

20

25

30

C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

- R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino,
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Benzyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß, wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet.

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet, R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,..

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

20

25

30

5

10

15

wenn R² Wasserstoff bedeutet.

 ${\sf R}^3$ und ${\sf R}^4$ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl,

3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-

Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

35

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet, R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann; wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet, R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 worin
 - R1 Wasserstoff;
 - R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl;
 - R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
 - R³ Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
 - R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,

10

20

25

35

C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

- R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
 - R⁴ Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
 - R⁴ Pyridyl-C₁-C₄-alkyl oder Pyridyl-C₂-C₄-alkenyl;
- Furyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂ oder Halogen substituiert sein kann;
 - R4 Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
 - R⁴ Thienyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Halogen, Oxazolyl oder NO₂ substituiert sein kann;
 - R⁴ Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl, Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinolinyl, Benzo[b]furanyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet,
- mit der Maßgabe, daß, wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;
 - wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,
 - R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

20

25

30

35

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R^2 Wasserstoff und R^3 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

WO 99/11633

5

10

15

20

25

30

35

80

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet, R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 oder 2 worin
- R1 Wasserstoff;
 - R2 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,
- R³ Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl;
 - R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Chlor, Fluor, NO₂, Methyl, Methoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, N-Acetylamino, Dimethylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, Acetoxy, Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy;
 - R³ Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, die jeweils ein-, zwei- oder dreifach durch Methyl substituiert sein können;
 - R⁴ gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch OH, =O, Methyl oder Methoxy substituiertes Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl;

- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste OH, Fluor, Chlor, Brom, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Acetyl, Phenylcarbonyl, Acetoxy, Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, N-Acetylamino, Methoxycarbonyloxy, Ethoxycarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy substituiert sein kann;

R4 Benzyl, Phenylethyl, Phenylethenyl, Phenylethinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino,

- R⁴ gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder -S-Methyl;
- R⁴ Pyridylmethyl oder Pyridylethenyl;
- R⁴ Furyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Methoxymethyl, Phenyl, NO₂, Fluor, Chlor oder Brom
 - R⁴ Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
 - R⁴ Thienyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Methyl, Fluor, Chlor. Brom, Oxazolyl oder NO₂;
 - R⁴ Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl, Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinolinyl, Benzo[b]furanyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl, die gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein können durch Methyl, Ethyl, Propyl, NO₂, Fluor, Chlor oder Brom, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

35

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

82

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann:

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet, R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann:

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn ${\sf R}^2$ Wasserstoff und ${\sf R}^3$ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

5

10

15

20

25

30

15

25

35

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R4 nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet

R4 nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2 oder 3 worin
 - R1 Wasserstoff;
 - R² Wasserstoff oder Ethyl;
 - R³ Cyclohexyl, Phenyl, Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Aminophenyl,

10

15

20

25

30

- 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,
- 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl,
- 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,
- 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
- 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,
- 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,
- 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl,
- 3,5-Difluorphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl,
- 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl,
- 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 2-Furyl,
- 2-Thienyl, Pyridyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;
- R⁴ Cylopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Hydroxycyclohexyl, Methoxycyclohexyl, Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R4 Phenyl, Hydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl,
 - 3,5-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 2,3-Dimethoxyphenyl,
 - 3-Acetylphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl,
 - 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl,
 - 4-Ethylaminophenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl,
 - 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl,
 - 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, Chlorphenyl, 3,4-Dichlorphenyl,

Methylphenyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, 4-t-Butylphenyl,

- 3,4-Dimethylphenyl, 3,5-Dimethylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl,
- Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,

Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl,

- 4-Acetylamino-3-methylphenyl, Nitrophenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-
- Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl,
- 4-Chlor-3-methylphenyl, Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl,
- Trifluormethylphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, Benzyl, 2-Phenylethyl,

Phenyl-CH=CH-, Phenyl-C=C-, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl,

Naphthyl, Phenyloxy, 3,4-Methylendioxophenyl,

- 2,3-Methylendioxophenyl oder Phenylamino;
- gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl,
 Pyridylmethyl, Pyridyl-CH=CH-, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl,
 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Thiomethyl-pyridin-3-yl, 2-Benzo[b]furanyl, Furyl,
 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl, 2-Methyl-3-furyl, 3-Methoxymethyl-2-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl,

5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, 2-Methyl-5-phenyl-3-furyl, Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl, 3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, Thiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl, 1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl, 2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl, 1,2-Oxazol-5-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-3-yl, bedeutet,

10

mit der Maßgabe, daß, wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

35

25

30

wenn R² Wasserstoff bedeutet,
R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 4Chlorphenyl oder 2-Pyridyl sein können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 5
- 5) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4, worin
 - R1. Wasserstoff;
- 10

15

20

25

30

35

- R² Wasserstoff oder Ethyl;
- R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl,
 - 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
 - 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl,
 - 4-Acetylaminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,
 - 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,
 - 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
 - 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,
 - 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,
 - 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl,
 - 3,4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;
- R⁴ Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl,
 - 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl,
 - 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
 - 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl,
 - 4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,
 - 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl,
 - 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,
 - 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl,
 - 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,
 - 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl,
 - 4-Chlor-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl,
 - 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl;

R⁴ 1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl,

6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl,

2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl,

2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl,

4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl,

Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl,

3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl,

2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl,

5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,

1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl,

1.5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl,

2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,

1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder

Chinolin-3-yl, bedeutet,

15

20

mit der Maßgabe, daß, wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-

Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 4-Chlorphenyl sein können;

30

25

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

10

15

20

25

30

- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2,
 3, 4 oder 5, worin
 - R1 Wasserstoff;
 - R² Wasserstoff;
 - R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 2-Thienyl oder 3-Pyridyl;
 - R⁴ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl, 2,3-Methylendioxophenyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-Methyl-2-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder
- mit der Maßgabe, daß, wenn R³ 3-Pyridyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl sein kann und wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann.

4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 7) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3, 4, 5 oder 6, worin
 - R1 Wasserstoff;
 - R² Wasserstoff;

- R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl oder 3-Pyridyl;
- R⁴ 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht 4-Methylphenyl sein kann, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

20

10

15

8) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N \\
\end{array}$$
(I)

25

30

als Arzneimittel, worin

- R¹ Wasserstoff;
- R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl;
 - R³ -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CN;
- R³ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

25

- R³ C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
 C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder
 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe,
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl
 substituiert sein kann;
 - R³ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol;
 - R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
 - R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
 - R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R⁴ C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy;

- R⁴ Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
 Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
 Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 9) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 8
 als Arzneimittel, worin
 - R¹ Wasserstoff;
 - R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl;
 - R^3 C_3 - C_6 -Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkyloxy;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,

10

15

20

30

35

- C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy,
- Phenyl-C₂-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
 - ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
 - R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder

25

30

35

1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C_1 - C_4 -Alkyl, NO_2 oder Halogen, bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 10) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 8 oder 9 als Arzneimittel, worin
 - R1 Wasserstoff;
 - R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl;
 - R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;
 - Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
 - ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
 - R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
 - R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
 - R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
 - Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

94

 $\label{eq:continuous} C_6-C_{10}-Arylcarbonyl,\ C_1-C_4-Alkylcarbonyloxy,\ C_6-C_{10}-Arylcarbonyloxy,\ HO-C_1-C_4-Alkyl-,\ C_1-C_4-Alkyloxy-C_1-C_4-alkyl,\ Amino,\ C_1-C_4-Alkylamino,\ C_1-C_4-Dialkylamino,\ C_1-C_4-Alkylcarbonylamino,\ C_1-C_4-Alkyloxycarbonyloxy oder\ C_6-C_{10}-Aryloxycarbonyloxy;$

R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;

10

15

20

25

35

ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;

einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
bedeutet.

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 30 11) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 als Arzneimittel.
 - Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.
 - Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 zur Herstellung eines Arzneimittels mit adenosinantagonistischer Wirkung.

14) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 oder deren physiologisch verträgliche Säureadditionssalze in Kombination mit üblichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.

GEÄNDERTE ANSPRÜCHE

[beim Internationalen Büro am 19. Februar 1999 (19.02.99) eingegangen, ursprüngliche Ansprüche 1-14 durch Ansprüche 1-10 ersetzt (10 Seiten)]

1) Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}$$
 N R^{2} R^{3} N R^{4} (1)

worin

5

15

25

30

R1 Wasserstoff;

10 R² Wasserstoff;

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl,

3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,

3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl,

4-Acetylaminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,

3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,

3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,

3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,

3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,

20 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl.

3,4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

R4 Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl,

3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl,

3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,

3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl,

4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,

3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl,

4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,

3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl.

3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,

- tria optionyt, in tria optionyt, o tria o it mount priornyt,

4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl,

4-Chior-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl,

3.4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxopnenyl

35 oder 2.3-Methylendioxophenyl;

GEÄNDERTES BLATT (ARTIKEL 19)

25

30

R4 1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl, 2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl, 3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl, 5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl, 10 1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl, 2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl, 1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-3-yl, bedeutet, 15 mit der Maßgabe, daß, wenn R3 Phenyl bedeutet, R4 nicht 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl sein kann;

wenn R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann;

sowie mit der Maßgabe, daß R³ und R⁴ nicht gleichzeitig Phenyl, 4-Methylphenyl oder 4-Chlorphenyl sein können; gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

	2)	Verbi	indungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, worin
		R ¹	Wasserstoff;
5		R ²	Wasserstoff;
		R ³	Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 2-Thienyl oder 3-Pyridyl;
10		R ⁴	Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
			3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl,
15			3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl,
20			3,4-Methylendioxophenyl, 2,3-Methylendioxophenyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl,
			5-Methyl-2-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,
25			mit der Maßgabe, daß, wenn R ³ 3-Pyridyl bedeutet, R ⁴ nicht Phenyl sein kann und
			wenn R ³ Phenyl bedeutet, R ⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann,
			benenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
30		Diast	ereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer

pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1 oder2, worin
 - R1 Wasserstoff;
- R² Wasserstoff;
 - R3 Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3.5-Dihydroxyphenyl oder 3-Pyridyl;
 - 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,
- mit der Maßgabe, daß wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht 4Methylphenyl sein kann,
 gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
 Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
 pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

15

4) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}$$
 N
 R^{2}
 N
 R^{3}
 N
 R^{4}
 (I)

- 5 als Arzneimittel, worin
 - R¹ Wasserstoff;
 - R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl;
- 10 R³ -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CN;
 - R³ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R³ C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
 C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder
 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe,
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl
 substituiert sein kann;

C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

R³ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinotin, Isochinotin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran. Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder

30

35

- 1,2-Methylendioxobenzol;
- R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
 - R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- 10 R⁴ C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-Alkyl-, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkyloxy-arbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;
- Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
 Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
 Phenyloxy oder Phenylamino;
 - ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
 - R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
 bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 5
- 5) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 4 als Arzneimittel, worin
 - R¹ Wasserstoff;
- 10
- R2 Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl;
- R³ C₃-C₆-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- 15
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,
- C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,
 - C1-C4-Alkyloxy-C1-C4-alkyl, Amino, C1-C4-Alkylamino,
 - C1-C4-Dialkylamino, C1-C4-Alkylcarbonylamino,
 - C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy,
- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C1-C4-Alkyl substituiert sein kann;
- 30 R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
 - R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- 35 R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
 - R⁴ Phenyi, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-,

15

30

35

C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,
C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,
C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,
C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

- R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
 bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 6) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 4 oder 5 als Arzneimittel, worin
 - R1 Wasserstoff;
 - R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl;
 - R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

15

20

- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C1-C4-Alkyl substituiert sein kann;
 - R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
 - R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
 - R4 Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-,

 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,

 C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,

 C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,

 C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,

 C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- 30 R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,

 C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder

 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste

C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;

- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet,
- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
 Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
 pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 7) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 als
 15 Arzneimittel.
 - 8) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.
- 20 9) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung eines Arzneimittels mit adenosinantagonistischer Wirkung.
- 10) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere
 Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 oder deren physiologisch
 verträgliche Säureadditionssalze in Kombination mit üblichen Hilfs- und/oder
 Trägerstoffen.

Inter. .cional Application No PCT/EP 98/05101

•	<u> </u>		101/	/EP 98/05101	
IPC 6	C07D403/14 C07D251/18 C	07D413/14	C07D417/14		
B. FIELDS		Onal Gassincalion ar	dire		
	currentation searched (classification system followed	by classification sym	ools)		
IPC 6	CO7D A61K				
Documentati	on searched other than minimum documentation to the	extent that such do	cuments are included in t	the fields searched	
Electronic da	ta base consulted during the international search (nat	me of data base and,	where practical, search	terms used)	
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category •	Citation of document, with indication, where appropri	iate, of the relevant p	assages	Relevant to daim No.	
		·			
x	EP 0 775 487 A (NIPPON SHI 28 May 1997	INYAKU CO L	TD)	1,8-14	
	see page 2, line 28; claim	n 1; exampl	es		
x	WO 96 28164 A (UEDA FUSAO	:NIPPON SH	INYAKU	1,8-14	
	CO LTD (JP)) 19 September 1996				
P,X	-& EP 0 813 874 A29 December 1997 see claim 1; examples				
X	EP 0 563 386 A (NIPPON SHI 6 October 1993 see claim 1; examples	INYAKU CO L	TD)	8-14	
		-/			
}		,			
χ Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X	Patent family member	rs are listed in annex.	
* Special cal	egories of cited documents :			fter the international filing date	
	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	0		conflict with the application but inciple or theory underlying the	
"E" earlier d filing d	ocument but published on or after the international ate	"X" do	cument of particular rele	vance; the claimed invention rel or cannot be considered to	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention					
"O" docume	n or other special reason (as specified) ant referring to an oral disclosure, use, exhibition or	(locument is combined wit	nvolve an inventive step when the th one or more other such docu-	
other r P docume later th	neans ont published prior to the international filing date but can the priority date claimed	i	nents, such combination in the art. ocument member of the s	being obvious to a person skilled	
	actual completion of the international search		ate of mailing of the inter	<u> </u>	
5	January 1999		18/01/1999		
Name and n	nailing address of the ISA		uthorized officer		
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,		De Jong, B		
	Fax: (+31-70) 340-3016		oc cong, b		

6

Intermional Application No
PCT/EP 98/05101

CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 125, no. 9, 26 August 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 104423, HIROSE, YOSHINOBU ET AL: "Suppressing effects of 6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5- triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 see abstract -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract -& JP 04 300874 A (TSUMURA AND CO., JAPAN)
26 August 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 104423, HIROSE, YOSHINOBU ET AL: "Suppressing effects of 6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5- triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 see abstract -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
abstract no. 104423, HIROSE, YOSHINOBU ET AL: "Suppressing effects of 6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5- triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 see abstract -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5- triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 see abstract -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:10423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 see abstract -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
see abstract -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
CA 125:104423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
549-554 CODEN: JJCREP; ISSN: 0910-5050, 1996, CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract
see abstract
OGINO, AKIO ET AL: "Structure-activity study of antiulcerous and antiinflammatory drugs by discriminant analysis" J. MED. CHEM. (1980), 23(4), 437-44,1980, XP002089048 see table 1
VANDERHOEK, RACHAEL ET AL: "Bis(dimethylamino)-s-triazinyl
antiinflammatory agents" J. MED. CHEM. (1973), 16(11), 1305-6, 1973, XP002089049 see table 1
-/

International Application No
PCT/EP 98/05101

	•	PCT/EP 98/05101
C.(Continu	etion) OCCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X .	H.J. KABBE ET AL.: "Substituierte 2-Aminotriazine" LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 704, 1967, pages 140-143, XP002089050 WEINHEIM DE see compound 6b and the dimethylaminophenyl compound in Table 1	1-3
X	DE 22 62 188 A (CIBA GEIGY AG) 5 July 1973 see claim 1; example 4	1-3
X	CH 419 155 A (CIBA GEIGY AG) 28 February 1967 see claim 1; example 5	1
X	GB 1 094 858 A (H.J. KABBE ET AL.) see claim 1	. 1
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28 October 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 see abstract & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.; AKADEMIA MEDYCZNA,)	1,8
X	FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26 September 1975 see claim 1; example 3	1,8

International application No.
PCT/EP 98/05101

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: 1-14 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
٠	Remark: Although Claims 1-14 relate to a method for treating the human/animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition.
2.	Claims Nos.: Not applicable because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
is	The search revealed such a large number of documents which were prejudicial to novelty that it is not possible to produce a full International Search Report. The documents cited are to be egarded as a representative sample of the documents found.
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
. <u></u>	
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remari	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Information on patent family members

inter.. Jonal Application No PCT/EP 98/05101

Patent document cited in search report			Publication date	Patent family Publication member(s) date
EP (0775487	A	28-05-1997	AU 3192095 A 07-03-199 BR 9508539 A 28-10-199 CA 2197091 A 22-02-199
				HU 77735 A 28-07-199 WO 9604914 A 22-02-199
WO 9	9628164	Α	19-09-1996	AU 4890196 A 02-10-199
				CN 1177298 A 25-03-199 EP 0813874 A 29-12-199
EP (0563386	A	06-10-1993	AU 9097991 A 22-07-199 WO 9211247 A 09-07-199
DE 2	2262188	A	05-07-1973	CH 560502 A 15-04-197 AT 320341 B 10-02-197 AU 463578 B 14-07-197 AU 5039272 A 27-06-197 BE 793112 A 21-06-197 BG 20261 A 05-11-197 CA 983492 A 10-02-197 CS 171178 B 29-10-197 DD 102268 A 12-12-197 FR 2164677 A 03-08-197 GB 1395020 A 21-05-197 JP 48068740 A 19-09-197 NL 7217102 A 26-06-197 US 3855220 A 17-12-197 US 3901678 A 26-08-197 ZA 7209072 A 31-10-197
CH 4	419155	A		NONE
GB 1	1094858	A		NONE
FR 2	2262512	Α	26-09-1975	NONE .

Inter...donales Aktenzeicher PCT/EP 98/05101

			PCT/EP 98,	/05101
IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C070251/22 A61K31/53 C07D405/ C07D403/14 C07D251/18 C07D403/ C07D413/04 C07D405/04 C07D413/ ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	14 CO7D417	/04 C07D	401/14 417/04
	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüstoff (Klassifikationseystem und Klassifikationssymbo C07D A61K	le)		
		•		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die rech	nerchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank un	d evil. verwendete S	Suchbegriffe)
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			·
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 775 487 A (NIPPON SHINYAKU C 28. Mai 1997			1,8-14
	siehe Seite 2, Zeile 28; Anspruch Beispiele 	1;.		٠.
X	WO 96 28164 A (UEDA FUSAO ;NIPPON SHINYAKU CO LTD (JP)) 19. September 1996			1,8-14
P,X	-& EP 0 813 874 A29. Dezember 199 siehe Anspruch 1; Beispiele 	•		
X.	EP 0 563 386 A (NIPPON SHINYAKU C 6. Oktober 1993 siehe Anspruch 1; Beispiele	O LTD)	:	8-14
		·/		
į				
-				1
X Weit	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang	Patentfamilie	
"A" Veröffe aber n "E" ålteres Anmel	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen ritlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Idedatum veröffentlicht worden ist	oder dem Prioritäts Anmeldung nicht ko Erfindung zugrunde Theorie angegeber "X" Veröffentlichung vor	datum veröffentlicht olldiert, sondern nu eliegenden Prinzips n ist n besonderer Bedeu	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden itung; die beanspruchte Erlindung
schein ander soll od ausge		erlinderischer Tätig "Y" Veröffentlichung vor kann nicht als auf e	rkeit beruhend betra n besonderer Bedeu erlinderischer Tätigk	chung nicht als neu oder auf chtet werden kung; die beanspruchte Erlindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen
eine E "P" Veröffe	intlichung, die sich auf eine mündliche Ottenbarung, iemutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnammen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Veröffentlichungen	dieser Kategorie in ür einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und nahellegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche Januar 1999	Absendedatum des	s Internationalen Re 999	cherchenberichts
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter 8		
l	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	De Jong	, B	

Internacionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05101

		PCT/EP 9	0/02101
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEMENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 125, no. 9, 26. August 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 104423, HIROSE, YOSHINOBU ET AL: "Suppressing effects of 6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5-triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 siehe Zusammenfassung -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 siehe Verbindungen mit RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP; ISSN: 0910-5050, 1996,	8-14	
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12. April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 siehe Zusammenfassung -& JP 04 300874 A (TSUMURA AND CO., JAPAN)		8-14
X	OGINO, AKIO ET AL: "Structure-activity study of antiulcerous and antiinflammatory drugs by discriminant analysis" J. MED. CHEM. (1980), 23(4), 437-44 ,1980, XP002089048 siehe Tabelle 1		8-14
X	VANDERHOEK, RACHAEL ET AL: "Bis(dimethylamino)-s-triazinyl antiinflammatory agents" J. MED. CHEM. (1973), 16(11), 1305-6, 1973, XP002089049 siehe Tabelle 1		8-14

Inter...donales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05101

		PCT/EP 98	705101
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit ertorderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	H.J. KABBE ET AL.: "Substituierte 2-Aminotriazine" LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., Bd. 704, 1967, Seiten 140-143, XP002089050 WEINHEIM DE siehe Verbindung 6b und die Dimethylaminophenylverbindung in Tabelle 1		1-3
X	DE 22 62 188 A (CIBA GEIGY AG) 5. Juli 1973 siehe Anspruch 1; Beispiel 4		1-3
(CH 419 155 A (CIBA GEIGY AG) 28. Februar 1967 siehe Anspruch 1; Beispiel 5		1
K	GB 1 094 858 A (H.J. KABBE ET AL.) siehe Anspruch 1		1
(CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28. Oktober 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines"		1,8
	XP002089053 siehe Zusammenfassung & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.;AKADEMIA MEDYCZNA,)		
X	FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26. September 1975 siehe Anspruch 1; Beispiel 3	·	1,8
•			
-		· ·	

Internationales Aktenzeichen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 98/05101

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1
Gemåß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. 1-14 weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 1-14 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. X Ansprüche Nr. nicht zutreffend weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeidung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich Die Recherche hat eine so grosse Anzahl neuheitsschädliche Dokumente offenbart, dass die Erstellung eines vollständigen Internationalen Recherchenberichtes nicht möglich ist. Die zitierten Dokumente sind als repräsentative Auswahl aus den gefundenen Dokumenten anzusehen.
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgetaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser
internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Da der Anmelder nur einige der ertorderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämtich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: .
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter...onales Aktenzeichen PCT/EP 98/05101

				101/2	30,03101
Im Recherchenberi angeführtes Patentdok		Datum der Veröffentlichung		glied(er) der Itentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0775487	Α	28-05-1997	AU BR CA	3192095 A 9508539 A 2197091 A	07-03-1996 28-10-1997 22-02-1996
			MO HN	77735 A 9604914 A	28 - 07-1998 22-02-1996
WO 9628164	A	19-09-1996	AU	4890196 A	02-10-1996 25-03-1998
			CN EP	1177298 A 0813874 A	29-12-1997
EP 0563386	A	06-10-1993	AU WO	9097991 A 9211247 A	22-07-1992 09-07-1992
DE 2262188	A	. 05-07-1973	CH AT	560502 A 320341 B	15-04-1975 10-02-1975
			AU	463578 B	14-07-1975
			AU BE	5039272 A 793112 A	27-06-1974 21-06-1973
	•		BG	20261 A	05-11-1975
			CA	983492 A	10-02-1976
			CS	171178 B	29-10-1976
			DD	102268 A	12-12-1973 03-08-1973
			FR GB	2164677 A 1395020 A	21-05-1975
			JP	48068740 A	19-09-1973
			NL	7217102 A	26-06-1973
			ÜS	3855220 A	17-12-1974
		•	US	3901678 A	26-08-1975
			ZA	7209072 A	31-10-1973
CH 419155	A		KEIN	E	
GB 1094858	Α		KEIN	E	
FR 2262512	A	26-09-1975	KEIN	£	

THIS PAGE BLANK (USPTO)